

ODPOWIEDŹ **na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2019-05-20 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w trybie - **Przetarg niograniczony na dostawę odczynników diagnostycznych i bakteriologicznych dla potrzeb Szpitala.**

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Pytanie do umowy, załącznik B, §4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Zamówienie, o którym mowa w ust. 1, będzie przekazywane emailem na adres:”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Rozdział IV SIWZ, §17, pkt. b) oraz załącznik nr 9 do SIWZ – Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku udziału w postępowaniu dotyczącego posiadania wiedzy i doświadczenia, jeżeli Wykonawca składający ofertę na więcej niż jedno zadanie, przedstawi min. 2 referencje na łączną wartość nie mniejszą, niż suma pakietów na które składana jest oferta?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie.

3. Rozdział IV SIWZ, §19, pkt. 1 d) i e) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, ze względu na obszerność dokumentacji, na przesłanie kart charakterystyki substancji niebezpiecznych oraz instrukcji metodycznych testów i obsługi sprzętu w języku polskim w wersji elektronicznej na płycie CD?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

4. Rozdział IV SIWZ, §19, pkt. 1 e) – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do pierwszej dostawy, dla każdego oferowanego pakietu instrukcji metodycznych testów lub na modyfikację zapisu poprzez dodanie: „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową, na której będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty”?

Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Rozdział IV SIWZ, §23, pkt. 5 – Czy Zamawiający zgodzi się na przesłanie oryginału wadium wnoszonego w formie gwarancji ubezpieczeniowej, w jednej przesyłce kurierskiej lecz osobnej kopercie niż oferta do Kancelarii na adres Szpitala?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

6. Zadanie 36, uwagi pkt. 2 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do każdej dostawy podłoży i odczynników certyfikatów kontroli jakości i na samodzielne pobranie dokumentów bezpośrednio ze strony wykonawcy, do której Zamawiający ma stały, bezpłatny i całodobowy dostęp?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

7. Czy w pakiecie 27, poz. 1 Zamawiający dopuści podłoża o składzie (g/l):

Agar Sabouraud z gentamycyną i chloramfenikolem:

Pepton mięsny (wołowy lub wieprzowy)	3
Pepton kazeinowy (wołowy).....	3
Pepton sojowy	3
Wyciąg drożdżowy	2
Wyciąg słodowy	1
Glukoza.....	19
Fosforan jednopotasowy	0,5
Fosforan disodowy	0,5
Gentamycyna.....	0,1
Chloramfenikol	0,05
Agar.....	13

pH 6.7

Agar Sabouraud z chloramfenikolem i aktidionem:

Pepton mięsny (wołowy lub wieprzowy)	3
Pepton kazeinowy (wołowy).....	3
Pepton sojowy	3
Wyciąg drożdżowy	2
Wyciąg słodowy	1
Glukoza.....	19
Fosforan jednopotasowy	0,5
Fosforan disodowy	0,5
Aktidion (cykloheksimid)	0,5
Chloramfenikol	0,5
Czerwień fenolowa 0.5%.....	40 ml
Agar.....	13

pH 6.

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak, Zamawiający dopuszcza.

8. Pakiet 29 - Czy w punkcie 3 tabeli asortymentowo-cenowej Zamawiający wymaga możliwości posiewu małych objętości krwi minimum 0,5 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak, wymaga ze względu na oddział noworodków – wcześniaków.

9. Pakiet 29 - Czy w punkcie 1 tabeli Wymagań dla aparatu Zamawiający wymaga zaoferowania analizatora oraz odczynników wyłącznie od jednego producenta, co stanowi jednolity system analityczny? Tylko takie rozwiązanie daje Zamawiającemu możliwość właściwej oceny klinicznej uzyskanego wyniku oraz umożliwia jego właściwą interpretację.

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak, Zamawiający wymaga.

10. Pakiet 29 - Czy Zamawiający wymaga jednoznacznego określenia w oprogramowaniu statusu butelek anonimowych (określenia jako butelki pozytywne i butelki negatywne)?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak, Zamawiający wymaga.

11. Czy w pakiecie 36 w punkcie 29 Zamawiający zaakceptuje wzór umowy serwisowej na przegląd roczny aparatu, dołączony do pytań Wykonawcy?

Odpowiedź Zamawiającego:
Tak.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W imieniu Zamawiającego

