

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI Część I dotycząca przedmiotu zamówienia

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wybór dostawcy wyrobów diagnostycznych, odczynników chemicznych oraz drobnego sprzętu laboratoryjnego (Ogłoszenie nr 2018/S 082-183510 Suplementu do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej z dnia 27 kwietnia 2018 r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy części nr 1

1. Czy Zamawiający w części 1 pozycji 1 dopuści test ureazowy do szybkiej detekcji aktywności ureazy *Helicobacter pylori* w biopsjach błony śluzowej żołądka w postaci płynnego medium ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania testu urazowego do szybkiej detekcji aktywności ureazy *Helicobacter pylori* w biopsjach błony śluzowej żołądka w postaci płynnego medium.

Dotyczy części nr 4

2. Poz.1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz. 1 mikrometody EDTA o obj. 250-500 µl.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania mikrometody EDTA o objętości 250-500 µl.

3. Poz.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w poz. 2 mikrometody do analizy surowicy z żelem rozdzielającym o obj. 400-600 µl.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania mikrometody do analizy surowicy z żelem o objętości 400-600 µl.

4. Poz.2 Czy Zamawiający dopuści próbówki mikrometodę surowica żel o poj. 250ul?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania mikrometody surowica żel o pojemności 250 µl.

Dotyczy części nr 5

5. Czy Zamawiający dopuści test immunochromatograficzny oparty na wykrywaniu białka IGFBP-1 (Insulin-likeGrowthFactor-Binding Protein 1), z przeciwciałami przeciwko temu białku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania testu immunochromatograficzny oparty na wykrywaniu białka IGFBP-1 (Insulin-likeGrowthFactor-Binding Protein 1), z przeciwciałami przeciwko temu białku .

6. Czy Zamawiający dopuści szybki, paskowy test zanurzeniowy do wykrywania płynu owodniowego opierający się na immunochromatograficznym procesie do oznaczania proteiny IGFBP-1 w wodach płodowych kobiety w ciąży (wymazówki do pobrania materiału w zestawie)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania testu paskowego, zanurzeniowego do wykrywania płynu owodniowego opierającego się na immunochromatograficznym procesie do oznaczania proteiny IGFBP-1 w wodach płodowych kobiety w ciąży.

Dotyczy części nr 11

7. Poz.2 Czy Zamawiający dopuści test w pozycji nr 2 o czułości 99,5% ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania testu w pozycji 2 o czułości 99,5%.

8. Poz.3 Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 3 test konfekcjonowany po 10 testów w opakowaniu z opcją przeliczenia na ilość testów wymaganą przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 3 testów konfekcjonowanych po 10 testów w opakowaniu z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości .

9. Czy Zamawiający w części 11 pozycji 2 dopuści czułość 99,5% ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania testu w pozycji 2 o czułości 99,5%.

10. Czy Zamawiający w części 11 pozycji 2 dopuści dopisanie wiersza w formularzu ofertowym w celu wyceny odczynników dodatkowych niezbędnych do wykonania zaoferowanego testu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia (załącznik nr 2 – Formularz cenowy).

11. Czy Zamawiający w części 11 pozycji 3 dopuści konfekcję 10 testów w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 testów konfekcjonowanych po 10 testów w opakowaniu z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości

Dotyczy części nr 14

12. Poz.3 Czy Zamawiający dopuści zatyczki gumowe, które w stosunku do zatyczek z tworzywa sztucznego lepiej zatykają kapilary?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania zatyczek gumowych.

Dotyczy części nr 17

13. Czy Zamawiający dopuści test dający pozytywne wyniki dla próbki zawierającej kalprotektynę o koncentracji równej lub wyżej od 50 µg/g kału oraz konfekcji opakowania 10 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania testu dającego pozytywne wyniki dla próbki zawierającej kalprotektynę o koncentracji równej lub wyżej od 50 µg/g kału, natomiast dopuszcza możliwość zaferowania testów konfekcjonowanych po 10 testów z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości.

Dotyczy części nr 18

14. Czy Zamawiający wymaga aby w celu zapewnienia pełnej kompatybilności wszystkie elementy systemu zamkniętego pochodziły od jednego producenta, poświadczone pisemnym oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga aby wszystkie elementy systemu zamkniętego pochodziły od jednego producenta.

15. Poz.8-11 czy Zamawiający oczekuje zaferowania próbek z czasem wykrzepiania do 60 min?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania w pozycji 8-11 próbek z czasem wykrzepiania do 60 minut.

16. Poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na próbkę do koagulologii o poj. 3 ml lub 3,5 ml w rozcieńczeniu 3,8% cytrynianu sodu lub 3,5 ml w rozcieńczeniu 3,2% cytrynianu sodu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania próbek do koagulologii o pojemności 3 ml i 3,5 ml w rozcieńczeniu 3,8% cytrynianu sodu, natomiast dopuszcza możliwość zaferowania próbek 3,5 ml w rozcieńczeniu 3,2% cytrynianu sodu pod warunkiem kompatybilności z aparatem ACLTOP 300, ACL ELITE PRO, która to zostanie sprawdzona przez Zamawiającego po dostarczeniu wymaganych w tym zakresie próbek, zgodnie z formularzem parametrów ocenianych – załącznik nr 6 do SIWZ.

17. Czy w poz. 5 Zamawiający wymaga zaferowania próbki z ograniczoną przestrzenią martwą ograniczającą aktywację płytek i umożliwiającą optymalne monitorowanie APTT u pacjentów leczonych niefrakcjonowaną heparyną oraz PT i INR u pacjentów leczonych warfaryną (potwierdzone ulotką)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie określił powyższego parametru i wymaga zaferowania w pozycji 5 próbek zgodnych z opisem w formularzu cenowym – załącznik nr 2 .

18. Czy w poz. 5 Zamawiający wymaga zaferowania próbek do badań koagulologicznych, których termin ważności nie zmienia się po otwarciu opakowania zbiorczego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie określił powyższego parametru i wymaga zaferowania w pozycji 5 próbek zgodnych z opisem w formularzu cenowym – załącznik nr 2 .

19. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia próbek sterylizowanych radiacyjnie (zapewniających zachowanie poziomu sterylności 10⁻⁶), co potwierdza znak sterylności umieszczony na każdej próbce „STERILE R”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania próbek sterylnych , natomiast nie określił sposobu sterylizacji .

20. Czy Zamawiający oczekuje zaferowania próbek, w których objętość pobrania wyrażona jest liczbowo na etykiecie każdej próbki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania próbek z oznaczeniem liczbowym pojemności pobraniowej.

21. poz. 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie aparatu o zakresie oznaczeń do 120? Wartości OB przekraczające 120 mm/h zostaną zaraportowane wynikiem (>120

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania aparatu o zakresie oznaczeń do 120 , natomiast wartości OB przekraczające 120 zostaną zaraportowane wynikiem >120.

22. poz. 15_ Czy Zamawiający wymaga aparatu do oznaczania OB, którego gotowość do pracy zapewnia auto- test aparatu, przeprowadzany po każdorazowym włączeniu aparatu i zgodnie z instrukcją obsługi nie wymagający korzystania z dodatkowych akcesoriów przez cały okres używania aparatu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaferowanie aparatu do oznaczania OB którego gotowość do pracy zapewnia auto- test aparatu, przeprowadzany po każdorazowym włączeniu aparatu i zgodnie z instrukcją obsługi nie wymagający korzystania z dodatkowych akcesoriów przez cały okres używania aparatu .

23. Poz.3 Czy Zamawiający dopuści dla probówek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż szczawian potasu (np. heparynę sodową) pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi? *Probówki do oznaczania poziomu glukozy powinny zawierać fluorek sodu i antykoagulant. Producenci stosują różne antykoagulanty, bowiem najważniejszy jest efekt, a nie rodzaj antykoagulantu. Najlepszym jednak antykoagulantem jest heparyna sodowa, która dobrze się rozpuszcza i zapewnia o wiele lepszą preparatykę krwi do badań, w tym praktycznie wyeliminowanie mikroskrzepów. Zastosowana kompozycja fluorku sodu i heparyny sodowej skutecznie wstrzymuje proces glikolizy i utrzymuje stabilny poziom glukozy we krwi przez okres potrzebny do przeprowadzenia badania.* Jeśli Zamawiający nie wyraża zgody na fluorek sodu i heparynę sodową, to czy dopuści probówki z fluorkiem sodu i z EDTA?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w miejsce szczawianu potasu heparynę sodową , natomiast nie dopuszcza możliwości zaferowania EDTA, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

24. poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie probówek o objętości mieszczącej się w przedziale 2-3 ml krwi? *Różnica pojemności probówek nie powinna być dla Zamawiającego znacząca, ponieważ nie wpływa na prawidłowość przeprowadzania badań i ich wyniki gdyż wszystkie występujące na rynku analizatory hematologiczne wymagają nie więcej niż 1 ml krwi, a rozszerzenie zakresu objętościowego pozwoli na złożenie ofert większej liczbie firm a zgodnie z art. 7 ustawy PZP Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji. Tak więc dopuszczenie takiej możliwości leży w żywotnym interesie Zamawiającego.*

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania w pozycji 4 probówek o objętości 2-3 ml krwi.

25. Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 probówki do koagulologii z 3,2 % cytrynianem sodu o całkowitej pojemności 3.5 ml, gdzie objętość pobrania wynosi 3,15 ml a 0,35 ml stanowi płynny odczynnik (zgodnie z konieczną proporcją ilości pobranej krwi od pacjenta do ilości odczynnika znajdującego się w probówce gdzie stosunek ten powinien wynosić 9:1).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania probówek do koagulologii z 3,2 % cytrynianem sodu o całkowitej pojemności 3.5 ml, gdzie objętość pobrania wynosi 3,15 ml a 0,35 ml stanowi płynny odczynnik pod warunkiem kompatybilności z aparatem ACLTOP 300 , ACL ELITE PRO, która to zostanie sprawdzona przez Zamawiającego po dostarczeniu wymaganych w tym zakresie próbek, zgodnie z formularzem parametrów ocenianych – załącznik nr 6 do SIWZ.

26. Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 probówki do koagulologii o podwójnej ściance co jest równoważne do podwójnego dna, z 3,2 % cytrynianem sodu o całkowitej pojemności 3 ml, gdzie objętość pobrania wynosi 2,7 ml, a 0,3 ml stanowi płynny odczynnik (zgodnie z konieczną proporcją ilości pobranej krwi od pacjenta do ilości odczynnika znajdującego się w probówce gdzie stosunek ten powinien wynosić 9:1)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania probówek do koagulologii o podwójnej ściance co jest równoważne do podwójnego dna, z 3,2 % cytrynianem sodu o całkowitej pojemności 3 ml, gdzie objętość pobrania wynosi 2,7 ml, a 0,3 ml stanowi płynny odczynnik, pod warunkiem kompatybilności z aparatem ACLTOP 300 , ACL ELITE PRO, która to zostanie sprawdzona przez Zamawiającego po dostarczeniu wymaganych w tym zakresie próbek, zgodnie z formularzem parametrów ocenianych – załącznik nr 6 do SIWZ.

27. Dotyczy części 18, załącznik nr 2 do siwz - Zwracamy się do Zamawiającego o ujednoczenie ilości uchwytów z zabezpieczeniem przeciwwakłuciowym (wymaganych w poz. 2) z ilością igieł wymaganych w poz. 13 Uzasadnienie: Zamawiający w parametrach granicznych określa igły i uchwyty z zabezpieczeniem jako bezpieczny zestaw do pobierania krwi. igła z uchwytem ma tworzyć bezpieczny komplet. W związku z tym ilość uchwytów musi być równa ilości igieł. Obecnie różnica pomiędzy ilością uchwytów z zabezpieczeniem (poz. 2) a ilością igieł (poz. 13) wynosi 65840 szt. w związku z tym że cena uchwytu z zabezpieczeniem jest wyższa od ceny uchwytu bez osłonki, oferenci proponujący wszystkie uchwyty z zabezpieczeniem są stawiani w znaczenie gorszej pozycji w stosunku do oferentów proponujących uchwyty bez zabezpieczenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia , będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ.

28. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz proponowanym aparatem do pomiaru OB statywu do pomiaru manualnego, stanowiący backup aparatu w przypadku jego awarii (te same probówki są kompatybilne zarówno z analizatorem jak i statywem) wówczas możliwy jest zachowany wymagany przez Zamawiającego czas reakcji serwisu max do 60 min. -zgodnie z projektem umowy zał. 4 do SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga statywu do pomiaru manualnego. W powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ.

29. Zwracamy się do Zamawiającego o modyfikację parametru ocenianego w załączniku nr 6 do siwz dla części 18 pkt 2 „wewnętrzne mieszadło wbudowane: TAK - 2 pkt; NIE- 1 pkt". i na równi punktowanie równoważnego rozwiązania w postaci dedykowanego mieszadła zewnętrznego. Mieszadło zewnętrzne w takim samym stopniu prawidłowo przygotowuje

próbkę do pomiaru jak mieszadło wewnętrzne, a dodatkowym atutem jest możliwość wykorzystania ww. mieszadła nie tylko do próbek do pomiaru OB. ale i również do próbek np. do badań morfologicznych. Nadmienić warto, że punktują Państwo możliwość dostawiania próbek podczas pracy - w przypadku aparatów z wbudowanym mieszadłem wewnętrznym jeśli użytkownik korzysta z opcji włączonego mieszadła wewnętrznego traci jednocześnie możliwość pracy na zasadzie wolnego dostępu, tym samym płynnej pracy na aparacie, dostosowanej do ilości aktualnie dostarczanych próbek do laboratorium, a co za tym idzie - często mieszanie próbek następuję ręcznie, zatem punktowanie mieszadła wewnętrznego jest bezzasadne.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia, będącego załącznikiem nr 6 do SIWZ.

Dotyczy części nr 19

30. Poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane podłoże transportowe było zgodne ze standardem CLSI M40-A2 dotyczącym kontroli jakości mikrobiologicznych systemów transportowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga, lecz dopuszcza możliwość zaoferowania podłoża transportowego zgodnego ze standardem CLSI M40-A2.

31. Czy Zamawiający w części 19 pozycji 2 dopuści pojemność 120 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 2 pojemników o pojemności 120 ml.

32. Czy Zamawiający w części 19 pozycji 2 dopuści pojemnik bez podziałki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w po. 2 pojemników bez podziałki.

Dotyczy części nr 20

33. Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści szpatułki wykonane w drewna?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania szpatulek wykonanych z drewna.

Dotyczy części nr 21

34. Ze względu na standaryzację wymiarów szkiełek nakrywkowych określoną w normie ISO 8255 zwracamy Zamawiającemu uwagę na to, że kompatybilność zależy głównie od kalibracji urządzenia. Zatem przed oceną użytkową szkiełek Zamawiający winien skalibrować urządzenie pod kątem danych szkiełek. Czy Zamawiający dokona kalibracji przed oceną użytkową

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dotyczących wymaganych próbek oraz kompatybilności z aparatem , jednocześnie informuje, iż dokona kalibracji przed oceną użytkową.

Dotyczy części nr 22

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie żyłek do kriostatu pakowanych po 20 szt. w ilości 3 op. tj. 60 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania żyłek do kriostatu pakowanych po 20 sztuk z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości.

36. 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga zaproponowania żyłek mikrotomowych do kriostatu wykonanych ze stali węglowej, która jest dużo bardziej odporna na odkształcenia w niskich temperaturach niż stal nierdzewna co zapewnia uzyskanie preparatów mrożeniowych dużo lepszej jakości niż przy użyciu żyłki wykonanej ze stali nierdzewnej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania żyłek mikrooomowych do kriostatu wykonanych ze stali węglowej .

37. Czy Zamawiający wymaga zaproponowania żyłek mikrotomowych wysokoprofilowych o wymiarach: długość 80 mm, szerokość 14 mm; grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°; materiał wykonania – stal nierdzewna?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania żyłek mikrooomowych wysokoprofilowych o podanych powyżej parametrach .

38. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje żyłek o kącie ostrza 34° ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania żyłek poz 1-3 o kącie ostrza 34 st. Zamawiający wymaga zaoferowania żyłek o kącie ostrza 35 st.

39. Czy zamawiający dopuści w poz.2 żyłki mikrotomowe pakowane 50 nożyków w 1 opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

40. Ze względu na wymienienie w dwóch pozycjach tych samych żyłek o tym samym przeznaczeniu prosimy Zamawiającego o poprawienie omyłki i ponowne określenie, jakich żyłek oczekuje?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

Dotyczy części nr 23

41. Poz.1 Czy Zamawiający dopuści szkiełka z narożnikami pod kątem 90'?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania szkiełek z narożnikami pod kątem 90 st.

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie szkiełek z krawędziami szlifowanymi pod kątem 90 st. i narożnikami ściętymi pod kątem 45 st.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania szkiełek podstawowych z krawędziami szlifowanymi pod kątem 90 st., natomiast wymaga narożników ściętych pod kątem 45 st.

43. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga szkiełek podstawowych o podwyższonej przezierności, obniżonej zawartości tlenku żelaza $Fe_2O_3 \leq 0,03\%$,

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania szkiełek podstawowych o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 29

44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie parafiny w opakowaniach 10kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania parafiny pakowanej po 10 kg z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Dotyczy części nr 30

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie medium dedykowanego do zaklejania w automatach nakrywających o lepkości (450-500 cSt) .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania medium dedykowanego do zaklejania w automatach nakrywających o lepkości (450-500 cSt).

46. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje medium o zawartości ksyłenu 65-70%? Oraz zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie wymogu załączenia karty charakterystyki na potwierdzenie, że zaoferowany produkt spełnia wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania medium o zawartości ksyłenu 65-70%. Ponadto Zamawiający informuje, iż wymaga Folder/katalog/karta charakterystyki zgodnie z rozdziałem VI B pkt.5 SIWZ.

Dotyczy części nr 32

47. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie odwapniacza w opakowaniach 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pragniemy zwrócić uwagę, że ze względu na brak zgody na ww. odczynnik w ubiegłorocznym postępowaniu o numerze DZPZ/333/19PN/2017 w pakiecie 34 nie wpłynęła żadna oferta na ten produkt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania odwapniacza w opakowaniu 1L.

Dotyczy części nr 34

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie: kasetka histopatologiczna do przeprowadzania drobnych materiałów z zespolonym wieczkiem. Wymiary standardowe (uniwersalne) – dł. x szer. x wys. – 40 mm x 28 mm x 7 mm. Małe kwadratowe otwory o wymiarach 1 x 1 mm w obu częściach kasetki. Kasetka odtuszczona po procesie produkcyjnym w kolorze białym ze skośną powierzchnię z fakturą przystosowaną do opisu każdą metodą. Pole do opisu ołówkiem odporne na ścieranie. Opakowanie 500 szt. z podajnikiem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania kasetek histopatologicznych o podanych powyżej parametrach.

49. Czy Zamawiający dopuści kasetki histopatologiczne plastikowe białe z plastikową pokrywką bez zawiasu, po 80 kwadratowych otworów o wymiarach 1,6x1,6 mm w obu częściach kasetki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania kasetek histopatologicznych o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 35

50. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści probówki na 1 ml krwi?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania probówek na 1 ml krwi.

Dotyczy części nr 36

51. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie 3 opakowań po 800 sztuk co da łącznie 2400 sztuk probówek?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania zgodnie z jednostką miary – 2450 sztuk probówek.

52. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści probówki 12x86 mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 7 probówek 12x86 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

53. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści wacik wiskozowy, który podobnie jak dakron jest sztucznym jedwabiem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 wacik wiskozowy, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

54. Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści probówki bez nalepki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania w pozycji 7 probówek bez nalepki.

55. Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści sterylne pałeczki z wacikiem bawełnianym (150 x 2,2) w probówce transportowej bez podłoża?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania w pozycji 3 sterylnych pałeczek z wacikiem bawełnianym.

56. Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wymazówki z wacikiem wiskozowym?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania w pozycji 3 wymazówki z wacikiem wiskozowym .

57. Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści probówki bez podziałki i bez nalepki o poj. 11 ml i wymiarach 16x100mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania w pozycji 6 probówek o podanych powyżej parametrach.

58. Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści probówki bez podziałki i bez nalepki o poj. 4 ml i wymiarach 12x75mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania w pozycji 7 probówek o podanych powyżej parametrach.

Dotyczy części nr 37

59. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga szkiełek podstawowych o podwyższonej przezierności, obniżonej zawartości tlenku żelaza $Fe_2O_3 \leq 0,03\%$,

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania szkiełek podstawowych o podwyższonej przezierności, obniżonej zawartości tlenku żelaza $Fe_2O_3 \leq 0,03\%$.

60. Czy Zamawiający dopuści w poz.2 szkiełka podstawowe o wymiarach 76x26mm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania szkiełek podstawowych w części nr 37 pozycja 1 o wymiarach 76x26 mm , przy zachowaniu pozostałych parametrów i wymaganej kompatybilności, którą to Zamawiający sprawdzi na etapie oceny próbek.

61. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie szkiełek z krawędziami szlifowanymi pod kątem 90 st. i narożnikami ściętymi pod kątem 45 st. kompatybilne z aparatem MythictsCormay?

Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania szkiełek podstawowych w części nr 37 pozycja 1 o podanych wymiarach, przy zachowaniu pozostałych parametrów i wymaganej kompatybilności, którą to Zamawiający sprawdzi na etapie oceny próbek.

Pytania dotyczące SIWZ:

62. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku w pozycjach, w których jednostka miary jest sztuk?
Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość podawania cen jednostkowych za 1 sztukę wyrobu z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

63. dotyczy Rozdziału VIII Wymagania dotyczące wadium Zamawiający ustalił wadium dla całości zamówienia w wysokości 20.271,50 PLN, przy czym wysokość wadium dla poszczególnych części jest niewspółmierna do wartości poszczególnych części zamówienia i po zsumowaniu kwoty wadium ustalonych dla poszczególnych części – daje wartość 450.123,00 zł. Prosimy zatem o skorygowanie wielkości wadium dla poszczególnych części zamówienia, aby ich kwoty nie przekraczały 3% wartości zamówienia – zgodnie z zapisem art. 45 ust. 4 Ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał stosownych zmian treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w dniu 15 maja 2018r.

64. Dotyczy Rozdziału VIII SIWZ (Wymagania dotyczące wadium) oraz Sekcji VI.3) Ogłoszenia o zamówieniu: Zwracamy się z zapytaniem czy nie nastąpiła pomyłka w określeniu wysokości

wadium dla poszczególnych części? Zgodnie z art. 45 ust. 4 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych: „Zamawiający określa kwotę wadium w wysokości nie większej niż 3% wartości zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał stosownych zmian treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w dniu 15 maja 2018r.

65. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie i podanie prawidłowej wysokości wadium w pakiecie 18. W pkt. VIII SIWZ podano iż wartość wadium dla całości przedmiotu zamówienia wynosi 20 271,50 zł tymczasem dla samego pakietu 18 wynosi 105 800,00zł.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w podanym powyżej zakresie dokonał stosownych zmian treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w dniu 15 maja 2018r.

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość podawania cen jednostkowych za 1 sztukę wyrobu z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

67. Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż z należytą starannością oszacował ilości wyszczególnione w ofercie.

68. Zwracamy uwagę iż Zamawiający błędnie ustanowił ostateczny dzień, w którym upływa czas na zadanie pytań do SIWZ - 15.05.2018. Wykonawca informuje, że ww. przetarg został ogłoszony w dniu 25.04.2018 roku, jednocześnie w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia określono, że oferty wykonawców powinny być składane w nieprzekraczalnym terminie 05.06.2018 r.. Mając powyższe na uwadze, termin za złożenie wniosku o wyjaśnienie SIWZ należy obliczyć wg. następujących przepisów: Art. 14 ustawy Pzp: *Do czynności podejmowanych przez zamawiającego i wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. Nr 16, poz. 93, z późn. zm.), jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej.* Jako że przepisy ustawy Pzp, poza sposobem obliczania terminu na złożenie wniosku w trybie art. 38 tejże ustawy (art. 38 ust. 1 in fine) nie precyzują, od jakiego momentu należy liczyć wspomniany termin, Wykonawca, zgodnie z dyspozycją wyżej przytoczonego art. 14 odwołał się do treści art. 111 § 2 Kodeksu Cywilnego (Dz. U. Nr 16, poz. 93, z późn. zm., dalej KC): *Jeżeli początkiem terminu oznaczonego w dniach jest pewne zdarzenie, nie uwzględnia się przy obliczaniu terminu dnia, w którym to zdarzenie nastąpiło.* W związku z powyższym Wykonawca liczył termin na złożenie wniosku od 26.04.2018 r, łącznie z dniem przeznaczonym na składanie ofert, do dało wartość 41 dni. Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 1 in fine połowa tak określonego terminu wynosi 20,5 dnia, co po zaokrągleniu „w górę” tej liczby do pełnej wartości, 21, w skutek czego termin na złożenie wniosku o wyjaśnienie SIWZ przypada na 16.05.2018 r.. Taki sposób obliczania terminu jest powszechnie stosowany przez Zamawiających i Wykonawców, co więcej, jest także uznany i akceptowany przez Krajową Izbę Odwoławczą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w sposób prawidłowy wyznaczył ostateczną datę na zadawanie pytań .

69. (Dotyczy m.in. KCH, CE, INSTR) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami? W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na załączenie dokumentów (katalogów/kart charakterystyki / CE w postaci elektronicznej , natomiast dopuszcza możliwość poświadczenia za zgodność na pierwszej stronie zbindowanych tomów.

70. (Dotyczy m.in. KCH, CE, INST) Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia obszernej dokumentacji przetargowej w postaci plików nagranych na **płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na załączenie dokumentów (katalogów/kart charakterystyki / CE) w postaci elektronicznej.

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyroby będą zamawiane sukcesywnie wg potrzeb Zamawiającego.

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Olsztynie

Irena Kierzkowska