



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

Świnoujście, 03/11/2017r.

Znak sprawy: **ZP/11/2017**

**Szpital Miejski im. Jana Garduły  
w Świnoujściu sp. z o.o.  
ul. Mieszka I 7  
72 – 600 Świnoujście**

### **DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PRZETRAGOWEGO PN.: Dostawa odczynników, testerów i innych materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą aparatów dla Szpitala Miejskiego im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.**

W związku z zapytaniem Wykonawcy w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) odpowiada na następujące pytania:

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w Części 9, szybkie testy T 2, poz. 7 dopuści test jak w załączonej instrukcji? Opis przedmiotu zawarty w siwz wskazuje tylko i wyłącznie na 1 Wykonawcę i pozwala na złożenie tylko 1 Wykonawcy oferty w tej części. Jest to niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na dopuszczenie testów jak w załączonej metodyce, zwracamy się z wnioskiem o wyłączenie tej pozycji, gdyż opis zawarty w poz.7 części 9 blokuje złożenie ofert konkurencyjnych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 2:**

Pytania do pakietu nr 3:

Czy Zamawiający dopuści analizator z interfejsem w języku angielskim i instrukcja obsługi w języku polskim?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 3:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przez Wykonawcę w części nr 4 pozycji 8 odczynnika Standard anty-D z terminem ważności 24 miesiące od daty produkcji a jeśli warunki przechowywania odczynnika są zgodne z instrukcją producenta, po otwarciu buteleczek z odczynnikiem, produkt ma być stabilny i zachowuje 100% czułości oraz 100% specyficzności do 12 miesięcy od czasu otwarcia buteleczki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie w umowie informacji dotyczącej danych kontaktowych osób ze strony Zamawiającego i Wykonawcy odpowiedzialnych za merytoryczną stronę zamówienia (nr telefonu + adres e-mail)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 5:**

**Część 2 – Parametry minimalne**

Lp. 5 - Czy Zamawiający dopuści analizator, który kalibruje się za pomocą rutynowych pasków używanych do pomiaru parametrów moczu pacjentów (te same, którymi oznacza się pacjentów) z częstotliwością raz na miesiąc bądź po zmianie serii pasków?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 6:****Część 2 – Parametry minimalne**

Lp. 7 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wydruku wyniku w systemie plusowym dla pH i ciężaru właściwego? Te dwa parametry nie są oznaczane w systemie plusowym.

Prosimy o określenie wielkości opakowań w Pakiecie nr 2 poz. 1 do 13.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

*dot. Pakiet 8 Odczynniki do badań mikrometodą wraz dzierżawą aparatu*

**Pytanie 7:**

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (zwłaszcza produktów krwinkowych) Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym sukcesywna realizacja przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 8 będzie odbywała się wg załączonego do oferty / dostarczanego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok, z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw pilnych, tzw. na cito do 2 dni roboczych od złożenia zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 8:**

Czy dla pakietu 8, Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 9:**

Prosimy o podanie jakiej ilości „Nakłuwaczy typu UniSafe” oczekuje zaoferowania Zamawiający?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 10:**

Prosimy o potwierdzenie, że dla produktów oferowanych w zakresie pakietu 8, Zamawiający wymaga zgodnie z opisem pkt. 13 parametrów jakościowo-technicznych następujących terminów ważności: minimum 9 miesięcy od daty dostawy – dla odczynników oraz minimum 4 tygodnie – dla produktów krwinkowych od daty dostawy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 11:**

Prosimy o potwierdzenie, że w zad. 8 pkt. 9 parametrów technicznych dotyczy odczynników krwinkowych, które są najbardziej narażone na zmiany temperatury?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona zmiany zapisów SIWZ

**Pytanie 12:**

Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 8 Tabeli nr 1 (cenowej) dla części 8, Zamawiający ma na myśli bezpośredni test antyglobulinowy, o którym mowa w pkt. 7 parametrów jakościowo-technicznych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający dopuści w zakresie pakietu 8, dołączenie do oferty instrukcji oferowanych urządzeń jedynie w formie elektronicznej (na płycie CD/DVD lub PenDrive) w 1 egz., natomiast wersja papierowa zostanie dostarczona wraz z urządzeniami podczas instalacji (1 egz.)? W przypadku zgody na powyższe, Wykonawca dodatkowo zobowiązuje się załączyć do oferty ulotki (foldery) oferowanych urządzeń, potwierdzających spełnianie wymagań stawianych w SIWZ.

**Odpowiedź:**

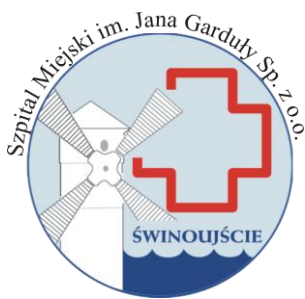
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 14:**

Czy w przypadku podtrzymania wymogu załączenia do oferty papierowych wersji instrukcji aparatury, Zamawiający dopuści ich oddzielne zbindowanie oraz poświadczenie za zgodność z oryginałem tylko na pierwszej stronie dokumentu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

### **Pytanie 15:**

W związku z brzmieniem pkt. 24 parametrów jakościowo-technicznych „Zestaw do codziennej kontroli jakości zawierający zarówno przeciwciała *anty-D (0,05 IU/ml)*, *jak i anty-Fya*”, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania opisanego materiału do kontroli codziennej w ilości niezbędnej na 36 m-cy i należy go uwzględnić i wycenić w dodatkowym (kolejnym) wierszu – lp. 9 tabeli 1 formularza cenowego?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 16:**

Czy w celu weryfikacji warunku, o którym mowa w pkt. 14 parametrów jakościowo-technicznych „Wszystkie odczynniki (z wyjątkiem kontroli międzynarodowej i nakłuwaczy) oraz sprzęt muszą pochodzić od jednego producenta”, w formularzu cenowym (tab. 1 i tab. 2 dla części 8), w kolumnie „Nazwa handlowa” należy również podać nazwę producenta danego wyrobu?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 17:**

Część 2: Paski do analizy moczu wraz z dzierżawą aparatu.

"Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie analizatora bez możliwości automatycznej oceny barwy moczu. Barwę ocenia użytkownik za pomocą czytnika kodów kreskowych z tabeli koloru i klarowności (kartka formatu A4). Metoda ta jest o wiele dokładniejsza niż odczyt automatyczny i nie wpływa na spowolnienie pracy na analizatorze. Dodatkowo istnieje możliwość skonfigurowania barw w zależności od potrzeb zamawiającego"

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

Dotyczy pakietu 2, Warunki Graniczne

### **Pytanie 18:**

Punkt. 3. Czy zamawiający dopuści analizator w którym przechowywane jest 700 ostatnich pomiarów (500 wyników pacjenta i 200 wyników kontroli jakości)? W warunkach granicznych dotyczących niniejszego postępowania w punkcie 18 jest wymóg wpięcia analizatora i transmisja danych do LIS, który zapewnia zamawiającemu archiwizację nieograniczoną ilość pomiarów.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

### **Pytanie 19:**

Punkt. 8. Czy zamawiający dopuści analizator, który posiada kompensację wyniku w stosunku do bilirubiny, nie posiadając dodatkowego pola kompensacyjnego na pasku?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 20:**

Punkt. 9. Czy zamawiający dopuści analizator, którego wymagana czułość dla glukozy wynosi od 75 do 125 mg/dl?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie nr 20**

Punkt. 12. Czy zamawiający dopuści analizator, który posiada interfejs użytkownika w j. angielskim?

*Analizator oferuje rozwiązania, które sprawiają, że jest urządzeniem prostym i łatwym w obsłudze, a czynności ze strony Operatora są ograniczone do minimum. Dodatkowo urządzenie będzie współpracować z Laboratoryjnym Systemem Informatycznym (LIS), co powoduje, że Operator musi jedynie wprowadzić próbówki z kodami kreskowymi i uruchomić przycisk rozpoczęcia analizy. Cały proces odbywa się w pełni automatycznie*

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

Dotyczy pakietu 3, Warunki Graniczne:

Analizator podstawowy:

**Pytanie nr 21**

Punkt 7: Czy Zamawiający dopuści do postępowania analizator koagulologiczny podstawowy, w którym komunikacja z Operatorem (interfejs) odbywa się jest w języku angielskim?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

**Pytanie nr 22**

Punkt 8: Czy Zamawiający dopuści do postępowania analizator koagulologiczny podstawowy, w którym oprogramowanie jest w języku angielskim?

*Uzasadnienie do punktów 7 i 8:*

*Analizator oferuje rozwiązania, które sprawiają, że jest urządzeniem prostym i łatwym w obsłudze, a czynności ze strony Operatora są ograniczone do minimum. Dodatkowo urządzenie będzie współpracować z Laboratoryjnym Systemem Informatycznym (LIS), co powoduje, że Operator musi jedynie wprowadzić próbówki z kodami kreskowymi i uruchomić przycisk rozpoczęcia analizy. Cały proces odbywa się w pełni automatycznie.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

**Pytanie 23**

Analizator pomocniczy:

Punkt 3: Czy Zamawiający dopuści do postępowania analizator koagulologiczny pomocniczy, w którym komunikacja z Operatorem (interfejs) odbywa się w języku angielskim?

*Uzasadnienie:*

*Analizator manualny jest urządzeniem, które będzie pełnić funkcję pomocniczą dla analizatora podstawowego. Zasada działania urządzenia sprowadza się do ręcznego dozowania osocza i odczynnika celem wykonania analizy. Urządzenia tego typu są proste w obsłudze, a proces pomiaru odbywa się automatycznie.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

**Dotyczy Część 6**

**Pytanie 24**

Dotyczy Rozdziału III pkt. 4:

Czy przez taki opis Zamawiający wymaga aby wszystkie pozycje w danej części pochodziły od jednego producenta, tzn wszystkie wyspecyfikowane odczynniki, kalibratory, kontrole i materiały zużywalne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

**Pytanie 25:**

Dotyczy pkt. 33 parametrów minimalnych analizatora biochemicznego:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania bezobsługowych elektrod jonoselektywnych wymienianych pojedynczo w zależności od zużycia?

**Odpowiedź**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 26**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający planuje oznaczać kortyzol tylko w surowicy czy także w moczu? Jeżeli także w moczu- prosimy o podanie liczby planowanych oznaczeń

**Odpowiedź**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 27:**

Dotyczy formularza cenowego – cz. 6 –odczynniki do badań biochemicznych z immunochemią wraz z dzierżawą analizatora: Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki w opisie w Tab.3/1 Dzierżawa.

W Lp 2 jako Nazwa parametru wpisana jest nazwa: „analizator podstawowy” a z opisów SIWZ można wywnioskować, że powinien być wpisany analizator pomocniczy.

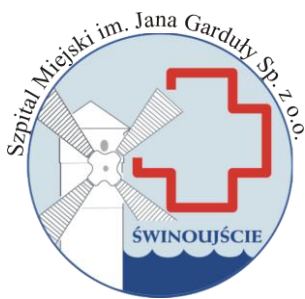
**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 28**

Dotyczy parametrów minimalnych analizatora immunochemicznego –Parametry techniczne pkt.6:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora o wymiarach: szer 170 cm, głęb. 95 cm i wys.80 cm ?



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 29:**

Dotyczy parametrów minimalnych analizatora immunochemicznego –Parametry techniczne pkt.7:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania stacji wody w przypadku, gdy oferowany analizator nie wymaga jej do prawidłowego funkcjonowania?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 30:**

Dotyczy parametrów minimalnych analizatora immunochemicznego –Parametry techniczne pkt.17:

Czy pod określeniem "Chłodzenie odczynników" Zamawiający rozumie taki system chłodzenia, który jest zgodny z rekomendacjami producenta opisanymi w instrukcji obsługi?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 31:**

§4: Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania:

*„Obowiązek naliczania kar umownych nie dotyczy okoliczności, gdy Wykonawca wstrzyma kolejne dostawy na skutek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty.”*

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 32:**

Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczenie, uruchomienie analizatora, podłączenie do szpitalnego systemu informatycznego i przeszkolenie personelu w ciągu 15 dni roboczych od dnia podpisania umowy.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Dotyczy Załącznika nr 5 do SIWZ - wzoru umowy:

### **Pytanie 33:**

Par. 1 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu tak aby – „Zmniejszenie nie mogło przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 34:**

Par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 35**

Par. 2 ust. 4 pkt. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 36:**

Par. 2 ust. 5 i par. 4 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 10% wartości miesięcznego czynszu?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 37:**

Par. 2 ust. 5; par. 4 ust. 3; par. 10 ust. 2 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 38:**

Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatny” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

**Pytanie 39:**

Par. 4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie po „24 godzin” wyrażenia „w dni robocze”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 40:**

Par. 4 ust. 3 Prosimy o modyfikację zapisu aby w przypadku dostarczenia aparatu zastępczego opisanego w par. 4 ust. 3 wykluczało zastosowanie kar umownych.

Uzasadnienie:

Zamawiający przyznaje sobie prawo do sankcjonowania za to samo przewinienie dwa razy. Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Kara umowna ma, więc na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody. Poprzez dokonanie zakupu interwencyjnego następuje naprawienie szkody.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 41:**

Par. 5 ; par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 42:**

Par. 6 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zamówienia były składane wyłącznie za pośrednictwem faxu albo poczty elektronicznej?

Składanie zamówień telefonicznie uniemożliwia Wykonawcy identyfikację tożsamości osoby dzwoniącej, a tym samym weryfikację czy jest to osoba upoważniona do składania zamówień..

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 43:**

Par. 10 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 44:**

Par. 14 pkt 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

**Odpowiedź:**

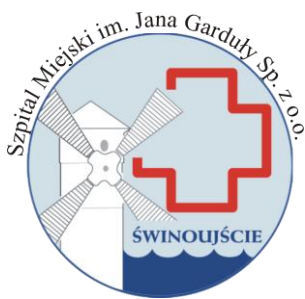
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 45:**

Par. 18 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- Zamawiający- jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

### **Pytanie 46:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu przedstawienia jednolitych dokumentów (JEDZ) i innych dotyczących podwykonawców, którym wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a którzy jednocześnie nie są podmiotami na zasoby których powołuje się wykonawca?

Uzasadnienie:

Zgodnie z treścią art. 25 a ust. 5 Prawa zamówień publicznych: „**Na żądanie zamawiającego**, wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu: 1) składa jednolite dokumenty dotyczące podwykonawców, jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;

2) zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8.”

Powyższe w odniesieniu do pozostałych dokumentów wprost potwierdza Par. 9 ust. 3 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia z dnia 26 lipca 2016 r. (Dz.U. z 2016 r. poz. 1126) tj.: „Zamawiający **może żądać od wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w § 5 pkt 1-9, dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy.**”

W związku z powyższym w przypadku, gdy wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia innemu podmiotowi, a jednocześnie nie polega na jego zasobach w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, ustawodawca nie obliuguje zamawiającego do żądania ww. dokumentów. Jest to wyłącznie fakultatywne uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 47:**

Załącznik nr 5 – Wzór umowy, Pakiet nr 7:

**§ 6 ust. 10:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby do każdej dostawy częściowej dołączony dokument dostawy, potwierdzający ilość oraz rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy?

Ze względu na stosowaną przez Wykonawcę politykę bezpieczeństwa i ochronę danych stanowiących informację handlową, faktury wystawiane są przez pracownika Wykonawcy w biurze w dniu dostawy towaru do Zamawiającego, a sam przedmiot dostawy jest wysyłany do Zamawiającego z magazynu Wykonawcy, który znajduje się w innej lokalizacji niż biuro. Nie istnieje zatem fizycznie możliwość by faktura była dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionym i dostarczonym towarem. Wraz z towarem Wykonawca załącza dokument dostawy, potwierdzający ilość oraz rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy, natomiast faktura VAT wysyłana jest pocztą w dniu wysyłki towaru. Ponadto Wykonawca zgodnie z treścią art. 106i. ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług zobowiązany jest do wystawienia faktury VAT nie później niż piętnastego dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę, nie ma zatem obowiązku wystawiania faktury i dostarczania jej wraz z chwilą wydania towaru.

Ewentualnie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie elektronicznej faktury VAT w dniu dostawy towaru na wskazany adres poczty elektronicznej?

Jeżeli tak, prosimy o zmianę niniejszego postanowienia poprzez dodanie zapisu „Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych w dniu dostawy towaru na następujący adres poczty elektronicznej.....”.

Jednocześnie uprzejmie prosimy o odpowiednią modyfikację § 6 ust. 10 niniejszego Wzoru umowy.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 48:**

Rozdział III. Opis Przedmiotu Zamówienia, Pkt 4:

Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego terminu ważności dla Pakietu nr 7 poprzez dodanie zwrotu w brzmieniu: „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie [www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)”.

Wykonawca wskazuje, iż krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności, ani tożsamym z terminem ważności odczynników hematologicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Załącznik nr 5 – Wzór umowy, Pakiet nr 7:

**Pytanie 49:**

**§ 1 ust. 5:** Zamawiający wskazuje iż ilości wskazane w załączniku do umowy są orientacyjne i mogą ulec zmianie.

W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż ewentualne ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 50:**

**§ 2 ust. 5:** Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisów: „za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”.

Wykonawca wskazuje, iż kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 51**

**§ 4 ust. 1:** Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie terminu do wykonania naprawy oraz zobowiązania do dostarczenia aparatu zastępczego, w przypadku wystąpienia awarii w terminie 72 godzin w dni robocze.

Wykonawca wskazuje, iż oryginalne części do analizatorów sprowadzane są bezpośrednio od producenta z zagranicy.

W przypadku, gdy zaistnieje konieczność naprawy analizatora z użyciem części zamiennych z zagranicy, czas usunięcia awarii ulega stosownemu wydłużeniu o okres sprowadzenia niezbędnych do naprawy części. W związku z powyższym prosimy o wydłużenie okresu usunięcia awarii do 72 godzin w dni robocze oraz odpowiednią modyfikację Załącznika nr 1 do SIWZ – Formularz cenowy oraz wykaz parametrów, Część 7: Tabela: Parametry Wymagane, pkt 30.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 52:**

**§ 4 ust. 3:** Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisów: „za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”.

Wykonawca wskazuje, iż kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 53:**

**§ 6 ust. 3:** Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu mniejszych niż podane w Załączniku nr 1 do SIWZ ilości materiałów. W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż ewentualne ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 54:**

**§ 6 ust. 4:** Prosimy o doprecyzowanie, czy zamówienia podpisane/ zatwierdzone wyłącznie przez osobę upoważnioną do składania zamówienia być tylko realizowane?

Jeżeli tak, prosimy o wskazanie kilku osób w celu uniknięcia sytuacji braku realizacji (wstrzymania) zamówienia z powodu nieobecności przedstawiciela upoważnionego przez Zamawiającego i podpisania zamówienia przez inną osobę.

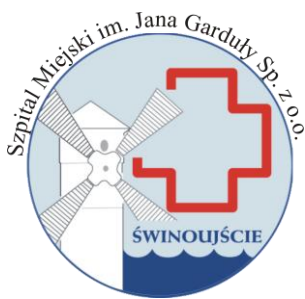
**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 55:**

**§ 6 ust. 5:** Prosimy o wykreślenie zwrotu „telefonicznie” i usunięcie możliwości zgłaszania zamówień telefonicznie.

Wskazana forma jest nieodpowiednia z uwagi na brak możliwości po stronie Wykonawcy weryfikacji poprawności zarówno



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

składanych zamówień, jak i samej osoby zamawiającej. Uprzejmie prosimy o modyfikację niniejszego zapisu poprzez brzmienie: „*pisemnie, faxem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej*”

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 56:**

**§ 6 ust. 6:** Czy Zamawiający dopuści, celem prawidłowej realizacji postanowień zawartych w niniejszym Wzorze umowy, aby Wykonawca zobowiązał się do realizacji zamówień pilnych (tzw. na CITO) w ciągu 24 godzin liczonych w dni robocze? Wykonawca wskazuje, iż ze względu na godziny pracy osób przyjmujących zlecenia w biurze Wykonawcy (7:45 – 16:15), niemożliwym jest zrealizowanie we wskazanym przez Zamawiającego czasie (12 godzin) prawidłowego wykonania zamówień pilnych

Uprzejmie wskazujemy, iż powyższe rozwiązanie umożliwiłoby potencjalnemu Wykonawcy – pod względem logistycznym – prawidłową realizację postanowień zawartej umowy oraz stanowiłoby gwarancję Wykonawcy do rzetelnego wywiązania się z zobowiązań dotyczących dostaw odczynników względem Zamawiającego.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 57:**

**§ 6 ust. 6:** Prosimy o wykreślenie zwrotu „*telefonicznie*” i usunięcie możliwości zgłaszania zamówień towaru na CITO telefonicznie. Wskazana forma jest nieodpowiednia z uwagi na brak możliwości po stronie Wykonawcy weryfikacji poprawności zarówno składanych zamówień, jak i samej osoby zamawiającej. Uprzejmie prosimy o modyfikację niniejszego zapisu poprzez brzmienie: „*faxem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej*”.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 58:**

**§ 6 ust. 7:** Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego terminu ważności poprzez dodanie zwrotu w brzmieniu: „*z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl?*”.

Wykonawca wskazuje, iż krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności, ani tożsamym z terminem ważności odczynników hematologicznych.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 59:**

**§ 10 ust. 2:** Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„*Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umową w wysokości 10% wartości niewykonanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego, z wyłączeniem okoliczności, o której mowa w § 16 ust. 1 niniejszej umowy*”.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 60:**

**§ 10:** Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

„*W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie*”.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 61:**

**§ 20:** Na podstawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r o ochronie danych osobowych prosimy o uzupełnienie wzoru umowy poprzez dodanie postanowień w brzmieniu:

1. *Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji o charakterze organizacyjnym, ekonomicznym i technicznym mogących stanowić tajemnicę przedsiębiorstwa Zamawiającego w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.), jak*

również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2014 r. poz. 1182 ze zm.) oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych (Dz.U. Nr 182, poz. 1228ze zm.), w tym w szczególności do:

- a. ochrony i zabezpieczenia danych zgodnie z wymogami ustaw,
  - b. przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie,
  - c. zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy
  - d. zwrotu wszelkich zawierających dane osobowe nośników danych przekazanych przez Zmawiającego oraz trwałego zniszczenia wszystkich ich kopii,
  - e. niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych.
2. Zachowanie poufności informacji, o których mowa w ust.1 obowiązuje Wykonawcę także po rozwiązaniu umowy.
  3. Naruszenie obowiązku, o którym mowa w ust. 1 powoduje odpowiedzialność Wykonawcy za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu (na zasadach wynikających z kodeksu cywilnego) oraz stanowi podstawę do rozwiązania niniejszej umowy przez Zamawiającego z zachowaniem 14dniowego okresu wypowiedzenia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 62:**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynnika do oznaczania Fibrynogenu met. Claussa ze wstępnym (automatycznie wykonywanym) rozcieńczaniem osocza, z liniowością 1,0 – 5,0 g/l. Przy czym analizator ma możliwość automatycznego rozcieńczenia do wskazanego w specyfikacji zakresu pomiarowego. Możliwość ta nie zwiększa nakładów pracy oraz nie wpływa na uzyskany wynik – odbywa się całkowicie automatycznie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 63:**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników prekalibrowanych, które nie wymagają wykonywania kalibracji, z jednoczesnym pominięciem kalibratorów w wycenie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 64:**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora podstawowego z zewnętrznym monitorem LCD dołączonym do oferowanego analizatora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 65:**

Czy Zamawiający zgodnie z zapisem parametru nr 2 analizatora podstawowego oczekuje dostarczenia zestawu komputerowego z monitorem pracującego jako stacja robocza?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 66:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby odczynniki były wycenione w taki sposób, by ich zużycie uwzględniało trwałość na pokładzie analizatora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 67:**

Prosimy o udzielenie informacji do jakiego systemu informatycznego należy podłączyć oferowany analizator podstawowy?

**Odpowiedź:**

LSI Prometeusz.

**Pytanie 68**

Prosimy o sprecyzowanie, czy wskazana ilość oznaczeń na 36 miesięcy obejmuje oznaczenia kontrolne?

**Odpowiedź:**

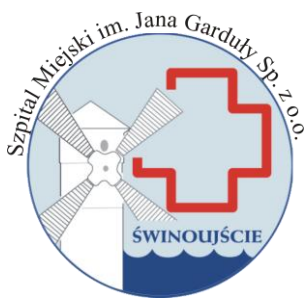
Tak.

**Pytanie 69:**

Z jaką częstotliwością dla poszczególnych parametrów będą wykonywane badania kontrolne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

Pakiet nr 5 Materiały eksploatacyjne wraz z dzierżawą aparatów do gazometrii:

### **Pytanie 70:**

Ad.pkt.5 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator który do oznaczenia pełnego panelu oznaczeń potrzebuje 150 mikrolitrów krwi posiadający jednocześnie opcje mikropróbki tj. 65 mikrolitrów dla oznaczenia następujących parametrów: pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, Hct, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>++</sup>, Cl<sub>-</sub> glukoza, mleczany?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 71:**

Ad.pkt 7 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator, w którym wszystkie parametry kalibrowane są w sposób całkowicie automatyczny bez wiedzy i udziału analizatora i w związku z powyższym bez opcji programowania czasu kalibracji przez użytkownika? System zaprojektowany jest tak, że zarówno kalibracje jedno jak i dwupunktowe przeprowadzane są całkowicie automatycznie wg ściśle ustalonego harmonogramu, dodatkowo po każdym wykrytym błądzie systemu oraz po jego korekcie przeprowadzane są dodatkowe kalibracje. W związku z powyższym nie ma konieczności ani opcji programowania czasu kalibracji przez użytkownika.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 73:**

Ad.pkt 7 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie wymagane parametry tj. pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>++</sup>, Cl<sub>-</sub>, glukoza, mleczany, tHb, SO<sub>2</sub>, O<sub>2</sub>Hb, COHb, MetHb, HHb, Hct były kalibrowane w pełni automatycznie bez użycia zewnętrznych kalibratorów dla któregośkolwiek z parametrów?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 74**

Ad. pkt 9 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na analizator wyposażony w całkowicie automatyczny system kontroli jakości wykonujący badanie kontroli jakości za pomocą jednego poziomu materiału kontroli jakości po każdym badanie, za pomocą kolejnego poziomu kontroli jakości co 4 godziny oraz za pomocą następnego poziomu kontroli jakości co 24 godziny (badania te nie podwyższają kosztu jednego oznaczenia)? W związku z tego typu w pełni automatycznym systemem nie ma potrzeby ani opcji programowania czasu kontroli jakości.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 75:**

Ad. pkt 10 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu dodatkowego, zewnętrznego materiału kontrolnego w przypadku zaoferowania systemu wewnętrznej kontroli jakości (wszystkie materiały kontrolne znajdują się wewnątrz kasety odczytnikowo-sensorowej), który bez dodatkowych kosztów w sposób całkowicie automatyczny przeprowadza badania kontroli jakości po każdym oznaczeniu, wykrywa błędy systemu oraz dokonuje naprawy tych błędów? Zgodnie z wymaganiami producenta systemu jest to wystarczający system kontroli jakości zapewniający najniższy możliwy odsetek błędów analitycznych systemu rekomendowany jako najnowocześniejszy system kontroli jakości.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 76:**

Czy Zamawiający w Części nr 4 kolumnie nr 3 poz. 10 – 12 podał liczbę mililitrów czy opakowań handlowych krwinek wzorcowych?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 77:**

Parametry minimalne „Analizatora głównego do parametrów krytycznych wraz z analizatora pomocniczego” podpunkt nr 7

Czy Zamawiający dopuści analizator z codzienną automatyczną kalibracją tHb, w którym min. raz na 6 miesięcy wymagana jest jednorazowa kalibracja hemoglobiny (kalibracja widma) za pomocą kalibratora zewnętrznego? Kalibracja ta nie jest uciążliwa dla użytkownika, ponieważ całkowity proces kalibracji trwa nie dłużej niż 1 minutę i wykonywana jest przez autoryzowany serwis producenta podczas rutynowego przeglądu okresowego raz na 6 miesięcy, tym samym w żaden sposób nie obciąża Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 78:**

Rozdział III, pkt. 4 ppkt. 3.1 Wymagania Zamawiającego: Zamawiający wymaga, by dostarczone odczynniki posiadały okres przydatności do użycia nie krótszy niż:

**3.1 dla części 1, 2, 3, 6, 7, 8, 9 - 6 miesięcy "**

Wnioskujemy o zmianę zapisu wskazanego wyżej wymagania na zgodny z zapisem umieszczonym w wymaganiach pkt 13 dla Części 8, tj. „Termin ważności odczynników - minimum 9 miesięcy od daty dostawy. Termin ważności dla krwinek min 4 tyg.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 79:**

Dotyczy SIWZ, Rozdział V, pkt. 2, ppkt. 2.1

Wymaganie Zamawiającego: *dostawa przedmiotu zamówienia będzie realizowana sukcesywnie na podstawie zamówień częściowych. Termin realizacji zamówienia częściowego wynosi maksymalnie:*

**3.1 - dla części nr 1 2, 3, 5, 6, 7,8, 9 do 2 dni roboczych"**

Wnioskujemy o zmianę wskazanego wyżej zapisu SIWZ na dostawy w zakresie Części 8 do 5 dni roboczych lub dostawy zgodnie z harmonogramem dostaw przedstawionym przez Wykonawcę z wyłączeniem dostaw na CITO

Wymaganie dostaw w zakresie Części 8 - odczynniki do badań mikrometodą w czasie do 2 dni roboczych jest nierealne do spełnienia, gdyż producent oferowanej mikrometody ma swoją siedzibę poza granicami kraju, a krwinki produkowane są z krwi zgodnie z harmonogramem produkcji wynikającym z pozyskiwaniem krwi od dawców. Termin ważności krwinek wzorcowych wynosi min 4 tygodnie od daty dostawy do Zamawiającego.

Nierealny czas dostaw przedmiotu zamówienia jest łatwym sposobem na szybki dodatkowy zarobek przez Szpital. W przetargach na dostawę odczynników i sprzętu medycznego lub usług Szpitale nakładają na oferentów absurdalne warunki, obciążając firmy za ich niewypełnienie wysokimi karami umownymi (w tym przypadku jest to kwota 50,00 zł za każdy dzień opóźnienia).

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 80:**

Dotyczy SIWZ, Rozdział V, pkt. 2, ppkt. 2.2

Wymaganie Zamawiającego: *„Dostawa przedmiotu zamówienia będzie realizowana sukcesywnie na podstawie zamówień częściowych. Termin realizacji zamówienia częściowego wynosi maksymalnie:*

**2.2 dla części nr 4 - 2 razy w miesiącu (po uzgodnieniu z Zamawiającym)**

1. Dlaczego Zamawiający wymaga dwóch dostaw w miesiącu dla odczynników oferowanych w zakresie Części nr 4?

Termin ważności odczynników wymaganych w Części nr 4 wynosi odpowiednio dla poszczególnych odczynników od 12 miesięcy do 3 lat. Dlatego wymaganie 2 dostaw odczynników w ciągu miesiąca jest całkowicie bezzasadne i jedynie prowadzi do uwzględnienia dodatkowych kosztów poniesionych przez Wykonawcę (transport), czyli zaoferowania odczynników po wyższych cenach. W ostateczności prowadzi do nieuzasadnionej niegospodarności, wynikającej z niewłaściwego wydatkowania środków publicznych.

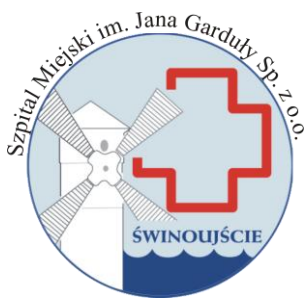
Przynajmniej jedna dostawa w miesiącu całkowicie zaspokoi wymagania Zamawiającego, a jakość oferowanych odczynników z długim oferowanym terminem ważności nie wpłynie na jakość badań diagnostycznych prowadzonych przez laboratorium Zamawiającego.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw dotyczącego krwinek wzorcowych i zestawu próbek kontrolnych w Części nr 4 i nr 8, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego zamówienia?

Proponujemy wprowadzenie zapisu do projektu umowy o treści: „dostawy krwinek wzorcowych i zestawów próbek kontrolnych realizowane będą zgodnie z wcześniej ustalonym przez strony harmonogramem dołączonym do umowy”.

Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.

Krwinki wzorcowe i zestawy próbek kontrolnych produkowane są z krwi pozyskiwanej od dawców. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku pod



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

warunkiem, że przejdą pozytywnie badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcą krwinek wykorzystywanych do badań in vitro reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych. Ponadto termin ważności produktu wynosi od 5 do 6 tygodni. Kalkulacja potencjalnie 1 dostawy w miesiącu z wyłączeniem dostaw na cito pozwoli złożyć Wykonawcy korzystniejszą ofertę cenowo, a zważywszy, że laboratorium Zamawiającego jest zarządzane przez doświadczoną kadrę nie zachwieje powyższe działanie pracą diagnostów.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 81:**

Dotyczy SIWZ, Rozdział VIII, pkt. C, ppkt 2

Wymaganie Zamawiającego: „... oraz dodatkowo dla pakietu nr 4 instrukcja użycia odczynnika oraz protokoły kontroli jakości potwierdzające miano przeciwciał w teście probówkowym...”

Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia instrukcji użycia odczynników oraz oceny i opinii IHiT w Warszawie dla odczynników monoklonalnych potwierdzające miano w teście probówkowym?

Ocena i opinia IHiT w Warszawie stanowi załącznik do protokołu kontroli jakości producenta

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 82:**

Dotyczy SIWZ, Rozdział X, pkt. 7

Wymaganie Zamawiającego: „ W przypadku wnoszenia wadium w innej formie niż pieniężna, oryginał dokumentu należy złożyć w siedzibie zamawiającego pok. 2.018 w poniedziałek, środę i czwartek w godz. 7.40 - 12.50, we wtorek i piątek w godz. 11.00-15.00”

Czy Zamawiający zgodzi się aby w przypadku wniesienia wadium w innej formie niż pieniężna oryginał dokumentu złożyć w oddzielnej kopercie oznakowanej „gwarancja wadialna” i przesłać razem w ofertą przetargową?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 83:**

Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 4, § 1, ust. 2

Zamawiający winien wskazać gwarantowany minimalny poziom ilościowy przedmiotu zamówienia, jaki zostanie przez niego zakupiony w ramach zawartej umowy. Wnosimy o określenie minimalnej ilości opisanego przedmiotu zamówienia np. 80% w stosunku do ilości określonej w formularzu cenowym.

Określenie odstępstwa od umowy jest niezwykle ważnym aspektem dla potencjalnych Wykonawców dla przygotowania i właściwego skalkulowania oferty. Jeżeli Zamawiający nie wie lub nie jest pewien wskazanych ilości, nie powinien wszczynać procedury przetargowej, gdyż niewłaściwie oszacuje przedmiot zamówienia, co może spowodować naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

W konsekwencji, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu zamawiającego. Wyszczególnione w ten sposób części wchodzą w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które zamawiający przewidział określone środki finansowe.

Niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia.

W związku z powyższym 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.

Wnosimy zatem o określenie minimalnej ilości zamówionego przedmiotu zamówienia określonego w formularzu cenowym, co dla Wykonawców będzie istotnym elementem dla właściwej kalkulacji oferty

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 84:**

Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 4, § 2 ust 8

Zapis projektu umowy: „Termin rozpatrzenia reklamacji wynosi 7 dni od dnia otrzymania przez Wykonawcę pisemnego lub

wysłanego za pośrednictwem poczty elektronicznej zawiadomienia o wystąpieniu wad."

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wskazanego zapisu projektu umowy na: „rozpatrzenia reklamacji wynosi 7 dni roboczych od dnia otrzymania przez Wykonawcę pisemnego lub wysłanego za pośrednictwem poczty elektronicznej zawiadomienia o wystąpieniu

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 85:**

Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 4, § 4 ust 2 pkt a)

**Zapis projektu umowy:** Wykonawca zapłaci Szpitalowi karę umowną:

a) w wysokości 0,1% wartości brutto nie dostarczonej/ nie dostarczonej w terminie partii przedmiotu dostawy lub niewymienionej/ nie wymienionej w terminie wadliwej części dostawy, jednak nie mniej niż 50,00 zł za każdy dzień opóźnienia –jeżeli przedmiot dostawy nie został dostarczony w terminie z powodu okoliczności, za które Szpital nie ponosi odpowiedzialności" Wnioskujemy o zmianę wskazanego wyżej zapisu projektu umowy na: „a) w wysokości 0,1 wartości brutto nie dostarczonej / nie dostarczonej w terminie partii przedmiotu dostawy lub nie wymienionej / nie wymienionej w terminie wadliwej części dostawy"

Wysokość kar umownych w zamówieniach publicznych nie jest ściśle określona w przepisach, jednak istnieje zapis mówiący o braku możliwości ich swobodnego ustalania przez zamawiających.

W praktyce jednak często zdarza się, że kary umowne są narzędziem do obciążenia wykonawców nadmiernym, nieuzasadnionym ryzykiem - z uwagi zarówno na ich wysokość, jak i podstawy naliczania. Federacja Przedsiębiorców Polskich zwraca uwagę, że takie postępowanie przynosi szkody nie tylko podmiotom realizującym zadania, ale zagraża również zasadności wydatkowania finansów publicznych, która powinna być podstawą wszystkich działań w ramach zamówień publicznych.

Wymieniona kwota w zapisie projektu umowy jest rażąco wygórowana w stosunku do jej procentowego określenia, tym bardziej, że zgodnie z postanowieniami SIWZ w Części 4 Zamawiający przewiduje dostaw 2 razy w miesiącu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 86:**

Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 4, § 4

Wnioskujemy o zmianę zapisów dotyczących kar umownych od wartości umownej netto.

Stosowanie jako podstawy do wyliczania kar umownych wartości brutto, jest przejawem wystąpienia potencjalnej nierówności pomiędzy wykonawcami. Zamawiający poprzez zastosowanie zapisów o stosowaniu kar umownych od wartości umownej brutto narusza zasadę równego traktowania wykonawców. Przy możliwości składania ofert przez podmioty mające swoją siedzibę poza granicami kraju lub zwolnionych z podatku VAT zaoferowana przez nich cena brutto nie obejmuje podatku VAT, zgodnie z ustawową definicją. Nie obejmuje go więc i kara umowna wyliczona od tak określonej ceny brutto

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 87:**

Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 4, § 5 ust. 1

Zapis projektu umowy: „Jeśli Wykonawca nie wywiąże się terminowo dostawy, Szpitalowi przysługuje prawo dokonania interwencyjnego zakupu przedmiotu dostawy u innego Wykonawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy (transport, różnica w cenie) lub zlecenie wykonania badań podmiotowi trzeciemu na koszt i ryzyko Wykonawcy"

Wnioskujemy o zmianę wskazanego zapisu projektu umowy na: „Wykonawca nie wywiąże się terminowo z dostawy, Szpitalowi przysługuje prawo dokonania interwencyjnego zakupu przedmiotu dostawy u innego Wykonawcy na koszt i ryzyko Wykonawcy (transport, różnica w cenie) po uprzednim pisemnym powiadomieniu Wykonawcy".

**Odpowiedź:**

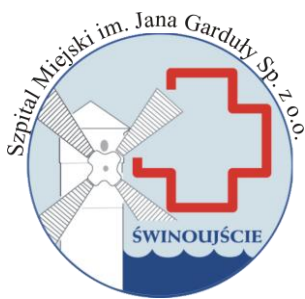
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 88:**

Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 5, § 2 ust 5

**Zapis projektu umowy:** „Za opóźnienie w dostawie, instalacji i konfiguracji aparatu z przyczyn niezależnych od Szpitala, Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną w wysokości 150,00 zł. za każdy dzień opóźnienia"

Wnioskujemy o zmianę wskazanego wyżej zapisu projektu umowy na: „Za opóźnienie w dostawie, instalacji i konfiguracji aparatu z przyczyn niezależnych od Szpitala, Dostawca zapłaci Szpitalowi karę umowną w wysokości 1% wartości wynikającej z umowy dzierżawy aparatu"



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### Pytanie 89:

Dotyczy projektu umowy, załącznik nr 4, § 3 ust 3

Zapis projektu umowy: „Zapłata należności za realizację poszczególnych partii przedmiotu dostawy wynikających z zamówienia szczegółowego nastąpi po wykonaniu tego zamówienia i odbiorze zamówienia szczegółowego przez Wykonawcę przelewem na rachunek Wykonawcy wskazane w fakturze w terminie 30 dni od daty doręczenia prawidłowej faktury Szpitalowi”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby faktura za realizację poszczególnych partii przedmiotu dostawy wynikających z zamówienia szczegółowego była dostarczana drogą mailową bezpośrednio do księgowości, po wykonaniu tego zamówienia?

Pozwoli to uniknąć wszelkich nieporozumień wynikających z przekazaniem faktury do księgowości przez laboratorium Zamawiającego, w szczególności terminu tej przekazania i terminu zapłaty za dostawę, co pozwoli na uniknięcie wystawiania not korygujących.

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### Pytanie 90:

Dotyczy SIWZ, Rozdział VIII, pkt., ppkt 2

Czy pod pojęciem „karty charakterystyki” Zamawiający ma na myśli karty charakterystyki substancji niebezpiecznych?

### Odpowiedź:

Nie.

### Pytanie 90:

#### Dotyczy SIWZ

Zamawiający wymaga złożenia niektórych dokumentów w wersji elektronicznej na płycie CD/DVD lub PenDrive.

Wnoskujemy o odstąpienie od wymagania złożenia niektórych dokumentów określonych w SIWZ w wersji elektronicznej na płycie CD/DVD lub PenDrive. Jedną z podstawowych zasad w zamówieniach publicznych, o której mowa w art. 9 ust. 1. ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, jest **zasada pisemności postępowania**. Zgodnie z treścią ww. przepisu postępowanie o udzielenie zamówienia, z zastrzeżeniem wyjątków określonych w ustawie, prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej. Wspomniane wyjątki dotyczą oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji, które Zamawiający i Wykonawcy przekazują, zgodnie z wyborem zamawiającego, pisemnie, faksem lub drogą elektroniczną.

Spełnienie wymogu formy pisemnej w zakresie jednostronnej czynności prawnej polega na zamieszczeniu własnoręcznego podpisu przez osobę dokonującą czynności na dokumencie zawierającym jej oświadczenie woli.

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### Pytanie 91:

Dotyczy Części 4, wymagania dla odczynników

Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników do określania grup krwi układu AB0 posiadających minimalne miana przeciwciał 1:256 oraz odczynniki do określania antygenu D z układu Rh o minimalnych mianach przeciwciał 1:128.

W związku z wymaganiem SIWZ (Rozdział III, pkt. 3) aby oferowany przedmiot zamówienia w części 4 spełniał wymagania określone z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, praktyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi, wnioskujemy o zmianę wymagań dotyczących minimalnych mian dla odczynników na zgodne z przytoczonym obwieszczeniem tj. odczynniki do określania grup krwi z układu AB0 - minimalne miano w teście próbówkowym 1:128 i dla odczynników do określania antygenu D z układu Rh - minimalne miano w teście próbówkowym 1:64 (pkt. 8.1.9.1 i pkt 8.1.9.2 obwieszczenia)

Wskazane wymaganie Zamawiającego dotyczące minimalnych mian dla wskazanych odczynników jest sprzeczne z postanowieniem Ministra Zdrowia zawartym w obwieszczeniu oraz z zapisami SIWZ

### Odpowiedź:

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

**Pytanie 92:**

Dotyczy Części 4, formularz cenowy

Zamawiający określił w kolumnie 3 formularza cenowego „ilość odcz. (ml)

Czy w związku z powyższym w poz. 10 - zestaw próbek kontrolnych, poz. 11 - konserwowane krwinki wzorcowe do układu AB0 i dla poz. 12 - konserwowane krwinki wzorcowe do wykrywania przeciwciał, podane ilości dotyczą ilości mililitrów, czy zestawów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ

**Pytanie 93:**

Dotyczy Części 4, poz. 10 - zestaw próbek kontrolnych do codziennej kontroli odczynników diagnostycznych i krwinek

Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu próbek kontrolnych z certyfikatem CE (wymaganie SIWZ, Rozdział VIII, pkt C, ppkt 2).

Dlaczego Zamawiający wymaga certyfikatu CE dla zestawu do codziennej kontroli co jest niezgodne z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z 9 czerwca 2017 r.?

*Wnioskujemy o zmianę zapisu dotyczącego wymagania na: „zestaw do codziennej kontroli oznakowany znakiem CE dopuszczony do obrotu i stosowania terenie RP”*

Zamawiający w rozdziale VIII, pkt C, ppkt. 1 wymaga dla części nr 4, że przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania określone w obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi.

*W pkt. 8. 1 . 2 . 3 ppkt 11 obwieszczenia wyraźnie określono, że cyt: „W badaniach manualnych do codziennej kontroli odczynników diagnostycznych i krwinek wzorcowych do układu AB0 i RhD należy stosować zestaw krwi kontrolnej z oznakowaniem CE”. Oznakowanie znakiem CE świadczy o nadinterpretacji Zamawiającego przywołanego przepisu poprzez wymaganie certyfikatu CE. Poprzez wskazane wymaganie Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania zestawów próbek kontrolnych pochodzącego od producentów z UE, co jest sprzeczne z Artykułem 4 Dyrektywy 98/79/WE dotyczącym swobodnego przepływu towarów, cyt: „Państwa Członkowskie nie będą tworzyć żadnych przeszkód w odniesieniu do wprowadzenia do obrotu i oddania do użytku wyrobów posiadających oznakowanie znakiem CE przewidziane w art. 16, o ile były one przedmiotem oceny zgodności, zgodnie z art. 9”*

Ponadto, zgodnie z obowiązującym pojęciem, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro oznacza dowolny wyrób, który jest odczynnikiem, produktem odczynnika, wzorcem, materiałem kontrolnym, zestawem, przyrządem, aparaturą, urządzeniem lub układem stosowanym samodzielnie lub w połączeniu z zaleceniami producenta do stosowania in vitro w celu badania próbek, w tym krwi i tkanek pochodzących z ludzkiego ciała, wyłącznie w celu dostarczenia informacji:

- dotyczących stanu fizjologicznego lub patologicznego;
- dotyczących wrodzonej nieprawidłowości;
- do ustalenia bezpieczeństwa i zgodności z potencjalnym biorcą;
- monitorowania środków terapeutycznych

Zestaw do codziennej kontroli odczynników i krwinek wzorcowych do oznaczania grup krwi AB0 i Rh nie dostarcza informacji w postaci wyniku diagnostycznego, gdyż nie bierze udziału w badaniu próbek krwi pacjenta i w związku z tym, powinien być oznakowany znakiem CE i musi być dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie RP.

Z historii postępowań przetargowych wynika, że w przetargu w roku 2016 Zamawiający nie wymagał certyfikatu CE dla zestawu próbek kontrolnych do codziennej kontroli, co było i jest zgodne z przepisami obowiązującymi w krwiodawstwie i krwiolecznictwie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 94:**

Dotyczy Części 4, poz. 1-7 - odczynniki monoklonalne

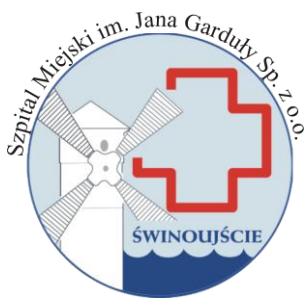
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników monoklonalnych w opakowaniach handlowych 5 x 10 ml w ilości po 15 opakowań handlowych każdego odczynnika przez okres trwania umowy?

Zaoferowanie odczynników monoklonalnych w opakowaniach handlowych 5 x 10 ml z terminem ważności min 24 miesiące od daty produkcji nie wpłynie na jakość odczynników, a tym samym na wyniki otrzymywanych badań diagnostycznych.

Jednocześnie, zgoda na powyższe pozwoli zaoferować Zamawiającemu korzystniejszą cenę, co będzie stanowiło walor ekonomiczny oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

### **Pytanie 95:**

Dotyczy Części 8, wymagania

Wnioskujemy o ujęcie w formularzu cen jednostkowych tabeli 3 - dzierżawa, nieelektronicznej (manualnej) pipety multidozującej dedykowanej do oferowanego systemu jako elementu niezbędnego do wykonywania badań diagnostycznych prowadzonych metodą aglutynacji krwinek czerwonych na mikrokolumnach

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 96:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 24

Wymaganie Zamawiającego: „Zestaw do codziennej kontroli jakości zawierający zarówno przeciwciała anty-D (0,05 IU/ml), jak i anty-Fya”

Dlaczego Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do codziennej kontroli jakości zawierającego zarówno przeciwciała anty-D jak i anty-Fya niezgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r.?

Wnioskujemy o zmianę opisu wskazanej wyżej pozycji asortymentowej na zgodny z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017r. tj. „zestaw do codziennej kontroli jakości zawierający w osoczu jednej z próbek słabe przeciwciała wykrywane w PTA np.: antv-D. anty-Fya.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### **Pytanie 97:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 24

Wymaganie Zamawiającego: (Zestaw do codziennej kontroli jakości zawierający zarówno przeciwciała anty-D (0,05 IU/ml), jak i anty-Fya”

W związku z możliwym użyciem przez laboratorium Zamawiającego do badań pełnego oznaczania grup krwi oraz badania grupy krwi noworodka krwinek wzorcowych do układu AB0 (brak wyspecyfikowanych krwinek wzorcowych w Części 8), pochodzących od innego producenta (wykonawca wyłoniony w Części 4) niż oferowana mikrometoda, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do codziennej kontroli jakości pochodzącego od innego producenta niż oferowana mikrometoda?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 98:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 22

Wymaganie Zamawiającego: „Załączenie pozytywnej opinii IHiT w Warszawie o oferowanych testach mikrokolumnowych”

Wnioskujemy o wykreślenie wymagania dotyczącego dołączenia do oferty opinii Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie jako niezgodnego z decyzją Ministerstwa Zdrowia.

Zgodnie z wnioskiem Komisji Europejskiej oraz decyzją Ministerstwa Zdrowia z dnia 25 stycznia 2016 r. (pismo w załączeniu) wymóg posiadania opinii, wynikający z publikacji „Medyczne zasady pobierania krwi, oddzielania jej składników i wydania, obowiązujące w jednostkach organizacyjnych publicznej służby krwi” staje się bezpodstawny, gdyż zapisy dotyczące konieczności uzyskania pozytywnej opinii Instytutu dla wyrobów medycznych stosowanych w krwiodawstwie i krwiolecznictwie zostały usunięte ze wskazanej publikacji.

Zamawiający w sposób oczywisty wskazanym wyżej wymaganiem narusza prawo unijne taką regulacją, poprzez to, że Zamawiający nie dopuszcza do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego wyrobów posiadających oznakowanie CE, jeśli wyrób nie przejdzie pozytywnie weryfikacji w ramach badań IHiT w Warszawie.

Wprowadzenie takich dodatkowych wymogów jest niezgodne z prawem unijnym, nie wynika także z możliwości zastosowania wyjątków przewidzianych przez Prawodawcę na szczeblu unijnym. Podstawowym uzasadnieniem istnienia w UE szczególnej grupy przepisów prawnych regulujących zarówno kwestię zamówień publicznych, jak i jednolitego systemu oznakowania CE jest zapewnienie niedyskryminacyjnych, opartych na równości, zasad kształtujących stosunki handlowe pomiędzy jednostkami sektora prywatnego i władzą publiczną. Zlikwidowanie barier poprzez zniwelowanie różnic w treści i zakresie przepisów ustawowych, wykonawczych i administracyjnych obowiązujących w Państwach Członkowskich dotyczących procedur zatwierdzania wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro było celem Wspólnoty. Bez takich reguł nie można byłoby mówić o pełnej realizacji gospodarczych swobód traktatowych, w szczególności swobodnego przepływu towarów i usług.

Ponadto pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, że w opinii Instytutu z 2 stycznia 2013 r., nr ZT-076-165/1/2012 dotyczącej dokumentacji dla odczynników diagnostycznych używanych w badaniach serologicznych grup krwi poinformowano, że Instytut nie wymaga, aby laboratoria posiadały opinie Instytutu dla produkowanych w Unii Europejskiej odczynników badań serologicznych

Dlatego też, wskazane wymaganie Zamawiającego nie znajduje podstaw prawnych do żądania opinii Instytutu i stoi w sprzeczności z decyzją Ministerstwa Zdrowia i obowiązującym prawem unijnym

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ. (Wykonawca nie załączył ww. Ministerstwa Zdrowia z dnia 25 stycznia 2016 r.)

**Pytanie 99:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz.18

Wymaganie Zamawiającego: „*Inkubator z możliwością inkubacji rotora wirówki*”

Wnioskujemy o wykreślenie wskazanego wyżej wymagania, jako dedykowanego tylko jednemu wykonawcy, który może złożyć ważną niepodlegającą odrzuceniu ofertę.

Wymaganie dotyczące inkubatora zawiera wymagania głowicy wirówki. Jednocześnie wskazujemy, że producenci wirówek nie przewidują inkubacji głowicy lub rotora wirówki czy jakichkolwiek ingerencji w sprzęt medyczny przez nieuprawnione osoby ponieważ skutkuje to utratą gwarancji na sprzęt (ingerencja w sprzęt przewidziana jest tylko dla serwisu technicznego). Wszelkie czynności konserwacyjne lub walidacyjne zgodnie z SIWZ oraz wymaganiami producenta spoczywają na serwisie (wymaganie Zamawiającego dedykowane są jednemu producentowi/wykonawcy, co narusza zapisy art. 7 ustawy Pzp).

Zgodnie z art. 90 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r Zamawiający jest zobowiązany do przestrzegania instrukcji używania wirówki zatem wnosimy o wykreślenie wymagania „*możliwość inkubacji głowicy wirówki*”, ponieważ niekontrolowana ingerencja personelu, czyli niezgodna z wymaganiami Dyrektywy 98/79/WE oraz art. 107 ustawy o wyrobach medycznych może skutkować zaistnieniem incydentu medycznego

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 100:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 15

Wymaganie Zamawiającego: „*Wirówka do mikrokart z wyjmowanym rotorem bez użycia narzędzi dla ułatwienia dezynfekcji*”

Wnioskujemy o zmianę wskazanego zapisu wymagania na: „*Wirówka do mikrokart z wyjmowanym rotorem dla ułatwienia dezynfekcji*”

Zamawiający poprzez wymaganie dotyczące wyjmowanego rotora wirówki bez użycia narzędzi zadedykował postępowanie przetargowe w Części 8 tylko jednemu wykonawcy spełniającemu wymagany warunek eliminując pozostałych wykonawców, którzy mogą zaoferować wirówkę z wyjmowanym rotorem z użyciem wkrętaka będącego na wyposażeniu wirówki .

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 101:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 12

Wymaganie Zamawiającego: „*Nakłuwacze do bezpiecznego pobierania krwi z drenów (pilotek) z możliwością nasadzenia na probówkę oraz z kołnierzem zabezpieczającym przed chlapaniem*”

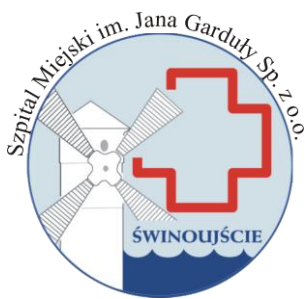
Wnosimy o wykreślenie wymagania zaoferowania nakłuwaczy do pobierania krwi z drenów

Nakłuwacz do pobierania krwi z drenów przeznaczony jest do nakłuwania drenów i pobierania krwi do probówek preparowanych lub probówek podciśnieniowych, umożliwiając dodatkowo dozowanie tak pobranej krwi w postaci skalibrowanych kropli z próbki z przekłuwanym korkiem na płytę serologiczną lub bezpośrednio nakrapiania krwi z drenów na płytę serologiczną.

Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników do serologii grup krwi mikrometodą kolumnową żelową dedykowanych do zaoferowanego zestawu urządzeń; zgodnie z ich instrukcjami użycia, w której producenci oferowanych mikrometod nie przewidują użycia nakłuwaczy do pobierania krwi z drenów. Wymaganie zaoferowania nakłuwaczy do oferowanej mikrometody jest całkowicie bezzasadne, a zakup wskazanych nakłuwaczy do drenów niepotrzebnie podraża ofertę, co może prowadzić do zarzutów nieekonomicznego wydatkowania środków publicznych. Nie pobiera się drenów krwi chorego czyli biorcy, tylko zgodnie z metodyką cyt.: „*próbki krwi można pobierać na skrzep lub antykoagulant*”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

### **Pytanie 102:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 11

*Wymaganie Zamawiającego: Międzynarodowa zewnętrzna kontrola jakości potwierdzona certyfikatem w zakresie podstawowym*

Zamawiający wymaga aby kontrola pochodziła spoza granic UE (międzynarodowa), a wskazanie pochodzenia usługi jest niezgodne z art. 7 Pzp, dlatego wnosimy o dopuszczenie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej prowadzonej przez IHiT Warszawa

Zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi oraz zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych każde laboratorium immunologii transfuzjologicznej powinno brać udział w zewnętrznej kontroli jakości 4 razy w roku (brak wskazania międzynarodowej). Pełniące nadzór merytoryczny nad laboratorium RCKiK kontroluje, czy pracownia bierze udział w zewnętrznej ocenie jakości badań. Certyfikat potwierdzający uczestnictwo pracowni serologii w programie zewnętrznej oceny jakości musi być wydany przez organizatora programu, a nie przez producenta odczynników, przy użyciu których jest badany materiał kontrolny. Dlatego też, RCKiK nie wymaga aby kontrole wykonywać przy użyciu materiału kontrolnego określonej firmy, ani aby to był materiał kontrolny dostarczany przez producenta odczynników, przy użyciu których wykonuje się rutynowe badania. Dopuszczenie wnioskowanej kontroli zewnątrz laboratoryjnej prowadzonej przez IHiT w Wars75220\*9—\*,0,010z,01 aw 321 ie jako usługi jest zgodne z obowiązującym prawem i daje bardziej wiarygodne wyniki, niż kontrola międzynarodowa zaoferowana przez tego samego producenta systemu wraz z odczynnikami do oznaczeń mikrometodą kolumnowo-żelową.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 103:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 9

*Wymaganie Zamawiającego: „Dostawy odczynników transportem monitorowanym pod względem temperatury w czasie transportu (2-8 st.C)”*

Wnosimy o dopuszczenie dostawy transportem „zgodnie z zaleceniami producenta” Proponowana zmiana zapisu warunków granicznych SIWZ w Części 8 jest zgodna z zaleceniami producenta mikrokart i odczynników zawartymi w instrukcji użycia. Ponadto transport we wskazanym zakresie temperaturowym jest sprzeczny z warunkami granicznymi: „wymagane jest przechowywanie mikrokart w temp. pokojowej (18-25°C)”

47745

96347

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie 104:**

*Wymaganie Zamawiającego: „Bezpośredni test antyglobulinowy na jednej karcie IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl). Karty wypełnione odczynnikami producenta”*

Wnosimy o wyrażenie zgody na możliwość zaoferowania karty do BTA o profilu IgG-C3d-CTL | IgG-C3d-CTL lub możliwość zaoferowania wskazanej karty pochodzącej od innego producenta zapewniającego walidację oferowanej metody i kompatybilnej do posiadanego sprzętu przez Zamawiającego.

Wskazujemy, że w obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi zapisy dotyczące badań BTA jednoznacznie wskazują, że badanie wykonuje się używając surowicy antyglobulinowej w skład której wchodzi przeciwciała klasy IgG oraz składniki C3 dopełniacza czyli C3d lub C3b czyli na karcie AHG COOMBS (pozycja 5 Tab. 1 Części 8 formularza cenowego) lub na karcie z surowicą monowalentną. Zamawiający wymaga zaoferowania karty która zawiera przeciwciała monowalentne oraz poliwalentne o określonej konfiguracji: IgG-IgA-IgM-C3c-C3d dostępnej tylko w firmie DiaMed nie uwzględniając innych rozwiązań technologicznych. Przy czym przeciwciała IgM lub IgA mogą być obecne ale nie muszą ponieważ nie mają znaczenia klinicznego.

Zamawiający posiada wiedzę, że na rynku jest karta o konfiguracji: IgG-C3d-CTL | IgG-C3d- CTL (dostępna również w DiaMed o numerze katalogowym 50560 oraz w opakowaniach np. 1 x 12 kod 004831). Opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia zaoferowanie karty z odczynnikami monowalentnym lub karty IgG-C3d-CTL | IgG-C3d-CTL. Ponadto Szpital nie posiada statusu jednostki konsultacyjnej (RCKiK prowadzi konsultacje).

Opis przedmiotu zamówienia powinien zawierać wymagania funkcjonalne i techniczne aby wykonać określone badanie aby wykonawca identyfikował wymagania zamawiającego i mógł zaproponować rozwiązanie technologiczne, które posiada w ofercie oraz spieniające wymagania SIWZ.

Specyfikacje techniczne sporządzane przez publicznych nabywców muszą umożliwiać otwarcie zamówień publicznych na konkurencję oraz realizację celów w zakresie zrównoważonego rozwoju. W tym celu należy umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań technicznych, norm i specyfikacji technicznych na rynku, w tym ofert opracowanych na podstawie kryteriów wykonania związanych z cyklem życia procesu produkcji robót budowlanych, dostaw i usług oraz ich zgodności z zasadą zrównoważonego rozwoju”.

Zgodnie z art. 29 ust. 3 oraz art. 30 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający jest zobowiązany do dopuszczenia rozwiązań równoważnych z opisywanymi tym bardziej, że zastosowano opis konkretnej marki, źródło pochodzenia, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co prowadzi do uprzywilejowania pewnych przedsiębiorstw lub produktów i stawia w uprzywilejowanej pozycji konkurencję w celu wyeliminowania pozostałych uczestników rynku, a co z kolei nie znajduje uznania w doktrynie Urzędu Zamówień Publicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 105:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 3

*Wymaganie Zamawiającego:* „Potwierdzenie grupy krwi dorosłych i noworodka AB0 RhD (VI-) (anty-A, anty-B, anty-D) z innych klonów niż wymienione w pkt. 2 i 4. Mikrokarty wypełnione odczynnikami.”

Wymagane są karty do potwierdzenia grupy krwi dorosłych i noworodków z innych klonów niż użyte do badań grup krwi dorosłych i noworodków. Mikrokarty wypełnione odczynnikami.

Wnosimy o dopuszczenie innej serii odczynników zgodnie z obowiązującymi aktualnie przepisami Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r. ponieważ opis przedmiotu Zamówienia uniemożliwia złożenia oferty więcej niż 1 firmie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie 106:**

Dotyczy Części 8, wymagania, poz. 22

*Wymaganie Zamawiającego:* „Zestaw do kontroli codziennej”

Ujęcie w Tabeli 2 materiały zużywalne i określenie ilości - termin ważności,

**Odpowiedź:**

Opisany pkt. 22 nie obejmuje wskazanego zapisu.

**Pytanie 107:**

Dotyczy Części 8, Tab. 1, poz. 6 i 7

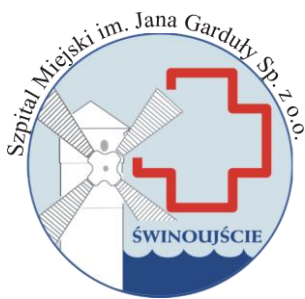
*Wymaganie Zamawiającego:* „Odczynnik LISS i zestaw 3 krwinek według wskazań producenta”

W związku z opisem Zamawiającego „według wskazań producenta”, wnioskujemy o określenie oczekiwanych ilości wymaganego asortymentu w mililitrach, zestawach w pozostałych pozycjach asortymentowych.

Zgodnie ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (pismo UZP/ DKW/ DWKZ/ 425/ 288(5)/ 14/ APWK/ 287/ 14/DKD), wymaganie zaoferowania przez Zamawiającego zaoferowania ilości opakowań bez wskazania ilości asortymentu w mililitrach może spowodować rozbieżności interpretacyjne dotyczące opisu przedmiotu zamówienia i sposobu wyliczenia ceny przez Wykonawców. Konsekwencją powyższego może być złożenie przez wykonawców w ramach postępowania przetargowego ofert nieporównywalnych.

W przedmiotowej sprawie, sporządzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia budzi wątpliwości w świetle dyspozycji art. 29 ust 1 ustawy Pzp. Przepis art. 29 ust 1 ustawy Pzp, nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku jasnego i wyczerpującego opisanie przedmiotu zamówienia nawet w sytuacji, gdy nie jest on w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych wyrobów.

Ponadto podkreślić należy, iż niedopuszczalna jest sytuacja, w której Zamawiający przenosi na Wykonawców ciężar doprecyzowania przedmiotu zamówienia. Wykonawca nie ma bowiem obowiązku domyślania się jakiej ilości zamawianych wyrobów potrzebuje Zamawiający, czy też wyręczenia Zamawiającego z opisanie przedmiotu zamówienia zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy Pzp.



## SZPITAL MIEJSKI im. Jana Garduły w Świnoujściu sp. z o. o.

REGON 812046670  
NIP 855-158-34-67  
NORDEA BANK POLSKA S.A.  
58 1440 0003 0000 0000 1032 5781

ul Mieszka I 7  
72 - 600 Świnoujście

Tel. sekret. Prezesa. 91-32-67-345  
fax 91-321-41-74

e-mail: [tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl](mailto:tkoralewski@szpital-swinoujscie.pl)  
tel.: 91-32-67-365  
[www.szpital-swinoujscie.pl](http://www.szpital-swinoujscie.pl)

Zauważyć należy, iż przedmiotem zamówienia jest dostawa określonych rzeczy-krwinek i odczynnika LISS stosowanych do mikrometody, a nie świadczenie przez Wykonawcę usług diagnostycznych. Tym samym za nieuzasadnione należy uznać żądanie przez Zamawiającego wyceny nieokreślonej przez Zamawiającego ilości krwinek wzorcowych i odczynnika LISS.

W świetle powyższego stwierdzić należy, iż powyższy opis sposobu obliczania ceny sporządzony został w sposób niewłaściwy w kontekście przedmiotu ww. zamówienia stanowiącego w głównej mierze dostawę, a nie usługę, przez co nie da Zamawiającemu gwarancji wyboru oferty najkorzystniejszej z jednoczesnym poszanowaniem zasady uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie108:**

Pytanie 14 - Dotyczy Części 8, Tab. 1, poz. 4

Wymaganie Zamawiającego: „Kontrola grup krwi (odczynnik do weryfikacji słabych odmian antygeny D na 100 oznaczeń” W Polsce zalecany jest odczynnik standard anty-D do mikrometody pod warunkiem, że jest dedykowany do zaoferowanych kart AHG (Coombs) zatem czy Zamawiający dopuści jako zamiennik standard anty D zgodnie z zaleceniem Ministerstwa Zdrowia i IHiT?

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe to wnosimy o odstąpienie od pozycji ponieważ tylko jeden producent wymaga aby stosować w/w odczynnik w ID-systemie - lub dopisanie: *„jeśli producent mikrometody wymaga”*

Oferowana przez nas mikrometoda producenta niemieckiego nie wymaga aby stosowano w/w odczynnik-zatem zakup niewielkiej ilości odczynnika w pozycji 4, Tab. 1 Części 8 jest nieuzasadnionym zakupem

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie109:**

Dotyczy Części 8, Tab. 1, kolumna „Ilość odcz.”

Czy w związku z powyższym wymaganie zapis „ilość odcz.” dotyczy ilości wymaganych kart i odczynników wyrażonych w sztukach i mililitrach?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie110:**

Wnioskujemy o wskazanie przepisu prawnego wymagania certyfikatu CE do pozycji 10, część 4 – zestaw próbek kontrolnych do codziennej kontroli odczynników diagnostycznych i krwinek?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie111:**

Na jakiej podstawie Pzp Zamawiający wymaga opinii IHiT Warszawa dla odczynników opisanych w Części 8?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie112:**

Uzasadnienie powodu wymagania jednego producenta w Części 8, pomimo że są na rynku odmienne innowacyjne technologie w systemach otwartych?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

### **Pytanie113:**

Zamawiający wymaga aby wszystkie mikrokarty w Części 8 były wypełnione odczynnikami, dla tego prosimy o wyjaśnienie powodu ograniczania i innych technologii w serologii niż dotychczas używany

### **Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie114:**

Dlaczego wymaga się innych klonów w załączniku wymagania Części 8 pomimo, że przepisy krajowe wyrażone w obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 09 czerwca 2017 r. dopuszczają inną serię odczynników tego samego klonu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

**Pytanie115:**

Na jakiej podstawie Zamawiający wymaga dostarczenia w Części 8 nakłuwaczy typu *UniSafe*, pomimo tego, że nie są to materiały potrzebne do wykonania oznaczeń do badań mikrometodą?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

***Prezes Zarządu***

*Szpitala Miejskiego im. Jan Garduły*

*w Świnoujściu sp. z o.o.*

*oryginał podpisu w dokumentacji postępowania*

*mgr Dorota KONKOLEWSKA*