



REGIONALNE CENTRUM KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA W BIAŁYMSTOKU

ul. M. Skłodowskiej - Curie 23, 15-950 Białystok
tel. 85 744 70 02, fax 85 744 71 33

www.rckik.bialystok.pl sekretariat@rckik.bialystok.pl



BUREAU
VERITAS

Białystok, dn. 08.01.2021 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawę testów do badania markerów patogenów przenoszonych drogą krwi oraz materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych wraz z dzierżawą aparatury”, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr ZP/PN-22/20, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr 2020/S 245-606762 w dniu 16.12.2020 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 t.j.) przekazuje treść zapytań do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu nr ZP/PN-22/20 na „Dostawę testów do badania markerów patogenów przenoszonych drogą krwi oraz materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych wraz z dzierżawą aparatury” wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie nr 1:

Dotyczy SIWZ:

Dotyczy SIWZ pkt 20: OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIĄCY BĘDZIE KIEROWAŁ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

ppkt 20.1 pkt 2) Odczynniki, kalibratory i kontrole gotowe do użycia i natychmiastowego wstawienia do analizatora – 10%

Prosimy o zmianę zapisów w tym punkcie polegającą na zastosowaniu gradacji punktowej.

Propozycja nowego zapisu:

Wszystkie kontrole kalibratory i odczynniki gotowe do użycia - 10 pkt

Wszystkie odczynniki i 50% kontroli i kalibratorów gotowe do użycia - 5 pkt

Odczynniki lub powyżej 50% kontroli i kalibratorów w formie nie gotowej do użycia – 0 pkt

Uzasadnienie: Zastosowanie gradacji punktowej zwiększy konkurencyjność w tym postępowaniu. Punktacja w obecnej formie preferuje bowiem tylko jednego dostawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokona modyfikacji zapisów SIWZ w zakresie ww. kryterium oceny ofert.

Pytanie nr 2:

Dotyczy SIWZ:

pkt 20: OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIĄCY BĘDZIE KIEROWAŁ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT ppkt 20.1, sposób oceny punktu 4 (Ad4)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający przyzna 6% w ocenie ofercie, w której dwa z czterech oferowanych testów w ulotce odczynnikowej w rozdziale Interpretacja wyników mają opis mówiący o „wartościach granicznych”, nazywanych przez Zamawiającego „szarą strefą”.

Sposób postępowania z próbkami dla których uzyskano wartości graniczne jest taki sam jak z próbkami reaktywnymi. Punktem odcięcia tzw. Cut-off jest dolna wartość graniczna.

Interpretacja wyników

Wynik numeryczny	Komunikat wyniku	Interpretacja/ dalsze czynności
COI ⁹ < 0.9	Niereaktywne	Ujemna dla przeciwciał anty-HCV, nie ma potrzeby dalszego oznaczania.
COI ≥ 0.9 do < 1.0	Niejednoznaczne (graniczne)	Wszystkie próbki reaktywne lub o wartościach granicznych powinny się ponownie oznaczyć podwójnie testem Elecsys Anti-HCV II.
COI ≥ 1.0	Reaktywne	

c) COI – wskaźnik odcięcia

Ponownie przeprowadzić oznaczenie wyniku	Wynik końcowy/ interpretacja	Dalsze czynności
Jedno lub oba podwójne powtórzenia testu dały wynik COI ≥ 0.9.	Powtórnie reaktywne	Potwierdzenie metodami uzupełniającymi (np. metoda immunoblot lub wykrywanie HCV RNA). W wypadku gdy oba pomiary pozostają w strefie granicznej, zaleca się pobranie i oznaczenie dodatkowej, późniejszej próbki.
Oba podwójne powtórzenia testu dały wynik COI < 0.9.	Ujemna dla przeciwciał anty-HCV	Nie ma potrzeby dalszego oznaczania.

Ponowne oznaczenie próbek o początkowym współczynniku odcięcia ≥ 0.9 można przeprowadzić automatycznie (zob. część "cobas e flow").

Automatyczna procedura wykonania ponownych oznaczeń eliminuje dodatkową pracę manualną.

Oferujemy testy o wysokiej swoistości (spełniające wymogi siwz), dzięki czemu liczba próbek, które będą wymagały ponownego oznaczenia w dublecie nie jest wysoka. Zaznaczamy także, że to wykonawca zgodnie z zapisami siwz pokrywa koszty powtórnych oznaczeń.

Alternatywnie, prosimy o zmianę zapisu na:

Test HIV różnicujący wyniki HIV Ag i HIV Ab.

Tak-6% pkt, Nie- 0

Uzasadnienie:

Rozumiemy, że zapis ten pojawił się w SIWZ, bo Zamawiający obawia się większej liczby wyników fałszywie dodatnich. Liczba tego typu wyników zupełnie nie zależy od posiadania bądź nie szarej strefy a jedynie, od jakości (swoistości) oferowanych testów. Punktowanie braku szarej strefy nie niesie, więc żadnych wartości dodanych dla Zamawiającego w odróżnieniu od posiadania jednorazowych końcówek do pipetowania materiału badanego i odczynników co w 100% zabezpiecza przed kontaminacją lub posiadania pomocnego różnicowania wyników reaktywnych HIV Ag od HIV Ab w teście DUO.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokona modyfikacji zapisów SIWZ w zakresie ww. kryterium oceny ofert.

Pytanie nr 3:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie odczynników które są identyfikowane za pomocą fal radiowych RFID.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym, Zamawiający dokona odpowiedniej modyfikacji zapisów SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 4:

Dotyczy SIWZ - 5.3 Część 2, 5.3.1:

Prosimy o wydłużenie terminu pierwszej dostawy obejmującej dostawę i instalację z prawidłowym uruchomieniem kompletu automatycznej aparatury (systemu), zapewnieniem prawidłowego podłączenia i automatycznej transmisji danych do działającego u Zamawiającego systemu informatycznego IBS32, przeszkoleniem (potwierdzonym certyfikatem) 4 wyznaczonych pracowników do 20 dni roboczych od daty zawarcia umowy.

Uzasadnienie: Sam proces instalacji tak skomplikowanego analizatora wymaga około 10 dni roboczych, a dodatkowe dni konieczne są na walidację i prawidłowe szkolenie personelu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu pierwszej dostawy do 21 dni roboczych od daty zawarcia umowy.

W związku z powyższym, Zamawiający dokona modyfikacji zapisów SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 5:

Część 2, 3.1 Aparatura, sprzęt i oprogramowanie, punkt 2.10

Czy zamawiający dopuści UPS który podtrzyma zasilanie przez okres min 5 min do czasu włączenia zasilania awaryjnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokona modyfikacji zapisów SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 6:

Dotyczy: Ad. 5)

Najwyższą liczbę punktów, tj. 2,5 pkt w kryterium „Stabilność wyizolowanego materiału minimum godzina przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji” otrzyma oferta oferująca stabilność wyizolowanego materiału przez minimum godzinę przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji.

Pytanie:

Czy Zamawiający przyzna 2,5 pkt, jeśli proces od izolacji do detekcji jest w pełni automatyczny i aparat samodzielnie zarządza procesem przebiegu badania bez jakiegokolwiek ingerencji użytkownika?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokona modyfikacji zapisów SIWZ w zakresie ww. kryterium oceny ofert.

Pytanie nr 7:

Dotyczy: Ad. 7)

Najwyższą liczbę punktów, tj. 2,5 pkt w kryterium „Czas uzyskania wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami) w czasie krótszym niż 4 godziny” otrzyma oferta oferująca uzyskanie wyników dla pierwszych 96 donacji (z kontrolami) w czasie krótszym niż 4 godziny, zaś 0 pkt otrzyma oferująca uzyskanie wyników dla pierwszych 96 donacji (z kontrolami) w czasie 4 godzin i dłuższym.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający przyzna 2,5 pkt jeśli "Czas uzyskania wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami) w czasie krótszym niż 4 godziny" a nie 96 donacji (z kontrolami)?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokona modyfikacji zapisów SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 8:

Dotyczy przedmiotu zamówienia Część 1.

Zwracamy się z prośbą o przedłużenie terminu instalacji aparatów z 10 do 20 dni.

Uzasadnienie: ze względu na konieczność przeprowadzenia walidacji aparatów (IHIT) oraz wykonania podłączenia do LIS (Asseco) termin 10 dniowy jest nierealny do dotrzymania.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu pierwszej dostawy do 21 dni roboczych od daty zawarcia umowy.

W związku z powyższym, Zamawiający dokona modyfikacji zapisów SIWZ w tym zakresie.

Dotyczy wzoru umowy:

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi własnoręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Przedmiotowe postępowanie prowadzone jest na podstawie przepisów *ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 t.j.)*. Zgodnie z art. 139 ust. 2 ww. ustawy „umowa wymaga, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej, chyba że przepisy odrębne wymagają formy szczególnej”.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we wzorze umowy następującego postanowienia?

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art.144 ust.1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, mając na uwadze aktualną pandemię wirusa SARS-CoV-2, związaną z tym sytuację globalnego zagrożenia zdrowia oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu (w tym ograniczenia nakładane przez państwa dotknięte pandemią), stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, Strony zgodnie postanawiają, że w czasie trwania pandemii dokonywanie napraw Urządzenia będzie uzależnione od aktualnej sytuacji epidemiologicznej w kraju i za granicą oraz związanych z tą sytuacją okoliczności, w tym w szczególności od dostępności części zamiennych do Urządzenia, dostępności zdolnych do przeprowadzenia naprawy inżynierów serwisowych i faktycznej możliwości bezpiecznego dla pacjentów, personelu Kupującego oraz inżynierów serwisu Wykonawcy przeprowadzenia naprawy Urządzenia w miejscu jego funkcjonowania. Strony niniejszym akceptują, że czas naprawy może ulec przedłużeniu, a sama naprawa może zostać odroczone w czasie. Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych usług związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych ze zrealizowaniem zamówionych usług.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Obowiązki stron umowy w sprawie zamówienia publicznego w związku z wystąpieniem okoliczności związanych z COVID-19 i ich wpływie na proces realizacji zamówienia oraz zmiany umowy reguluje *ustawa z dnia 2 marca 2020 roku o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. z 2020 r. poz. 1842 t.j. z późn. zm.)*.

Dotyczy Załącznik nr 7A do SIWZ:

Pytanie nr 11:

par. 2 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji zapisów w zakresie terminu pierwszej dostawy w odpowiedzi na pytanie nr 8.

Pytanie nr 12:

par. 2 ust. 5, par. 5 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „nieodpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13:

par. 2 ust. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14:

par. 5 ust. 8 i 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatnej” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15:

par. 5 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16:

par. 6 ust. 6-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe może być dokładne określenie terminu płatności.

Odpowiedź:

Z uwagi na ryzyko dostarczania faktur do Zamawiającego bezpośrednio przed upływem terminu płatności, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w tym zakresie.

Pytanie nr 17:

par. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający jako jednostka sektora finansów publicznych podlega m.in. *ustawie z dnia 27 sierpnia 2009 roku o finansach publicznych* oraz *ustawie z dnia 17 grudnia 2004 roku o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych*, w świetle których zaniechanie dochodzenia kar umownych stanowi naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Pytanie nr 18:

par. 8 ust. 1 pkt. 1-2, 5-6, 12, 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19:

par. 8 ust. 1 pkt. 3-4, 6-10, 12-17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20:

par. 8 ust. 1 pkt. 3, 13-16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21:

par. 8 ust. 1 pkt. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby kara umowna wynosiła 1000,00 zł

Odpowiedź:

W obu przypadkach, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22:

par. 8 ust. 1 pkt. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słów "godzinę opóźnienia" na "dzień zwłoki"?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23:

par. 9 ust. 2 pkt. 1-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24:

par. 17 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu obowiązywania umowy do 44 miesięcy?

Uzasadnienie:

Dłuższy termin trwania umowy niż 44 miesiące narazi Zamawiającego na konieczność amortyzowania przedmiotu umowy, a tym samym zwiększy po jego stronie koszty kontraktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Załącznik nr 7B do SIWZ:

Pytanie nr 25:

par. 2 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji zapisów w zakresie terminu pierwszej dostawy w odpowiedzi na pytanie nr 4.

Pytanie nr 26:

par. 2 ust. 5, par. 5 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „nieodpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27:

par. 2 ust. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28:

par. 5 ust. 8 i 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „bezpłatnej” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Ponadto: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 29:

par. 6 ust. 6-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe może być dokładne określenie terminu płatności.

Odpowiedź:

Z uwagi na ryzyko dostarczania faktur do Zamawiającego bezpośrednio przed upływem terminu płatności, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w tym zakresie.

Pytanie nr 30:

par. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający jako jednostka sektora finansów publicznych podlega m.in. ustawie z dnia 27 sierpnia 2009 roku o finansach publicznych oraz ustawie z dnia 17 grudnia 2004 roku o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych, w świetle których zaniechanie dochodzenia kar umownych stanowi naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Pytanie nr 31:

par. 8 ust. 1 pkt. 1-2, 5-6, 12, 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32:

par. 8 ust. 1 pkt. 3-4, 6-10, 12-17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 33:

par. 8 ust. 1 pkt. 3, 13-16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34:

par. 8 ust. 1 pkt. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby kara umowna wynosiła 1000,00 zł

Odpowiedź:

W obu przypadkach Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35:

par. 8 ust. 1 pkt. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słów "godzinę opóźnienia" na "dzień zwłoki"?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36:

par. 9 ust. 2 pkt. 1-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do rozwiązania umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37:

par. 17 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu obowiązywania umowy do 44 miesięcy?

Uzasadnienie:

Dłuższy termin trwania umowy niż 44 miesiące narazi Zamawiającego na konieczność amortyzowania przedmiotu umowy, a tym samym zwiększy po jego stronie koszty kontraktu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Części 1

Pytanie nr 38:

Dotyczy pkt. 5.2.1 SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy kompletu aparatury z 10 dni na min. 21 dni roboczych. Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji zapisów w zakresie terminu pierwszej dostawy w odpowiedzi na pytanie nr 8.

Pytanie nr 39:

Dotyczy pkt 5.2.1 SIWZ

W przypadku wyrażenia zgody na pytanie nr 1 czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby instalacja, walidacja i uruchomienie kompletu aparatury wraz z zapewnieniem transmisji danych pomiędzy aparaturą a systemem informatycznym Zamawiającego został zmieniony z 10 dni na min. 3 dni od daty dostarczenia Zamawiającemu kompletu aparatury?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40:

Dotyczy pkt. 19.3 SIWZ

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pisząc, iż wykonawca ma dostosować pomieszczenia do instalacji aparatury w kontekście „drzwi – jeżeli dotyczy”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż w odniesieniu do wymogu dotyczącego dostosowania pomieszczeń do instalacji aparatury w kontekście „drzwi – jeżeli dotyczy” rozumie obowiązek leżący po stronie Wykonawcy w zakresie demontażu i ponownego montażu drzwi bądź poszerzenia otworu drzwiowego w związku z dostawą zaoferowanej aparatury (wymiary urządzenia) do wskazanego pomieszczenia w siedzibie Zamawiającego.

Pytanie nr 41:

Dotyczy Formularza Oferty

Jeżeli oferent ma podać w formularzu oferty wyłącznie cenę badania jednej donacji to prosimy o informację na jakiej podstawie Zamawiający będzie składał zamówienia, albowiem w SIWZ brak jest szczegółowego formularza przedmiotu zamówienia (odczynniki, kalibratory, kontrole, materiały zużywalne, wykaz analizatorów).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż:

- 1) cena badania jednej donacji stanowi kryterium oceny ofert,
- 2) zgodnie z pkt 22.1.2 ppkt 3) SIWZ, przed podpisaniem umowy, Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zobowiązany będzie do przedłożenia Zamawiającemu, szczegółowego wykazu asortymentowo – cenowego zaoferowanego przedmiotu zamówienia, sporządzonego zgodnie z Załącznikiem nr 1 do Wzoru umowy, uwzględniającego zamawiane ilości i rodzaje badań stanowiących przedmiot zamówienia, dzierżawę kompletu aparatury oraz jej wartość ewidencyjną – księgową,
- 3) zamówienia składane będą na określoną liczbę donacji.

Pytanie nr 42:

Dotyczy pkt. 12 par. 2 projektu umowy

Prosimy o wyrażenie zgody na modyfikację zapisu: „Koszt dostawy i koszt transportu przedmiotu dostawy pozostaje po stronie Wykonawcy”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43:

Dotyczy pkt 20 umowy par. 4 umowy

W związku z faktem, iż oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski a przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w tym punkcie na min. 5 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokona modyfikacji zapisów SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 44:

Dotyczy Formularza Oferty oraz pkt. 6 i 7 par. 6 projektu umowy

Jeśli cena jednej donacji ma zawierać dostawę testów, materiałów zużywalnych, kalibracyjnych i kontrolnych oraz dzierżawę aparatury to skąd Zamawiający będzie posiadał wiedzę jaki jest koszt dla poszczególnych wyrobów i koszt dzierżawy miesięcznej, o których mowa w projekcie umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z pkt 22.1.2 ppkt 3) SIWZ, przed podpisaniem umowy, Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zobowiązany będzie do przedłożenia Zamawiającemu szczegółowego wykazu asortymentowo – cenowego zaoferowanego przedmiotu zamówienia, sporządzonego zgodnie z Załącznikiem nr 1 do Wzoru umowy, uwzględniającego zamawiane ilości i rodzaje badań stanowiących przedmiot zamówienia, dzierżawę kompletu aparatury oraz jej wartość ewidencyjno – księgową.

Pytanie nr 45:

Dotyczy paragraf 7 projektu umowy vs. pkt. 6 i 7 par. 6 projektu umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie się rozliczał z Wykonawcą za donację czy zgodnie z wystawianymi fakturami za opakowania odczynników, kalibratorów, kontrolę, materiały zużywalne i osobno za faktury za dzierżawę? Zapisy według oferenta są sprzeczne.

Odpowiedź:

Zgodnie z § 6 ust. 6 i 7 Wzoru umowy Zamawiający będzie realizował płatności z tytułu dostawy testów, materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych i innego asortymentu niezbędnego do prawidłowego wykonania określonej ilości badań donacji na podstawie faktury za dostarczony towar.

Ponadto zgodnie z § 7 strony umowy zobowiązane będą do rozliczeń dostarczonych odczynników, materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych oraz innego asortymentu niezbędnych do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy w stosunku do ilości wykonanych badań donacji raz na 6 miesięcy.

Pytanie nr 46:

Dotyczy pkt. 1. 3) par. 8 projektu umowy

Prosimy o wyrażanie zgody na zmianę zapisu na: „opóźnienia w dostarczaniu przedmiotu umowy w terminie określonym w par. 2 ust.1 (pierwsza transza) w wysokości 0,02% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47:

Dotyczy pkt. 1. 4) par. 8 projektu umowy

Prosimy o wyrażanie zgody na zmianę zapisu na: „opóźnienia w dostarczaniu przedmiotu umowy w terminie określonym w par. 2 ust.2 (kolejne transze) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48:

Dotyczy pkt. 1. 5) par. 8 projektu umowy

Prosimy o wyrażanie zgody na zmianę zapisu na: „dostawy przedmiotu umowy niezgodnego z wymogami określonymi w par. 3 pkt.*, w wysokości 0,01% wartości brutto przedmiotu umowy niezgodnego z wymogami, za każdy dzień opóźnienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49:

Dotyczy pkt. 1. 7) par. 8 projektu umowy

Prosimy o wyrażanie zgody na zmianę zapisu na: „opóźnienia w dostawie braków ilościowych w terminie określonym w par. 4 ust.10 w wysokości 0,2% wartości brutto towarów brakujących w dostawie, za każdy dzień opóźnienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50:

Czy Zamawiający wymaga, aby analizatory były wyposażone w chłodzoną karuzelę odczynnikową, na pokładzie której utrzymywana jest temperatura lodówki w zakresie (2-12°C).

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 51:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane testy były oparte o system reakcji wolny od wiązania biotyna – streptawidyna? Przeprowadzone przez niezależne ośrodki badania wskazują, że wysokie dawki biotyny mogą powodować wystąpienie fałszywie negatywnych wyników testów serologicznych, pomimo deklarowanych przez producentów wymaganych przez Zamawiającego czułości testów. *“Biotin interferences: Have we neglected the impact on serological markers?, JL Bayarta, Clinica Chimica Acta 503 (2020) 107–112”.*

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 52:

Czy Zamawiający wymaga, aby dla testu HIVAg/Ab w celu możliwości kontrolowania wszystkich składowych testu (anty-HIV1, anty-HIV2, antygen p-24) zaoferowany materiał kontrolny był w kombinacji dodatniej i ujemnej, nie mniej niż cztery poziomy dedykowanej kontroli producenta?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 53:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana technologia posiadała możliwość wykonania badań z surowicy post mortem (po ustaniu czynności serca)?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 54:

Czy Zamawiający przyzna punkty, w przypadku zaoferowania aparatury, która nie pracuje w oparciu o tzw. „końcówki jednorazowe”, jednocześnie zapewniając opatentowany system mycia igieł aspirujących, w przypadku których ewentualny efekt przeniesienia jest poniżej $\leq 0,1$ ppm, czyli poniżej tzw. istotnej wartości diagnostycznej.

Warto dodać, iż oferowany przez wykonawcę system jest stosowany w Regionalnych Centrach Krwiodawstwa w Polsce i nigdy nie odnotowano przypadku kontaminacji, co potwierdzone jest w Instytucie Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie, który pozytywnie zaopiniował technologię do zastosowania w krwiodawstwie. Dodatkowo zastosowanie proponowanego przez wykonawcę systemu obniża koszty Zamawiającego wynikające z wymogu utylizacji końcówek wykorzystanych do przeprowadzenia badań serologicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokona modyfikacji zapisów SIWZ w zakresie ww. kryterium oceny ofert.

Pytanie nr 55:

Dotyczy Części 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora o maksymalnej wydajności do 200 testów na godzinę?

Odpowiedź:

Tak.

W związku z powyższym, Zamawiający dokona modyfikacji zapisów SIWZ w tym zakresie.

Zamawiający informuje, iż na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, wprowadził następujące zmiany w treści SIWZ:

1. W pkt 5 SIWZ (TERMIN, SPOSÓB I MIEJSCE REALIZACJI ZAMÓWIENIA), ppkt 5.2.1 (Część 1) oraz 5.3.1 (Część 2) otrzymują odpowiednio następujące brzmienie:

„5. TERMIN, SPOSÓB I MIEJSCE REALIZACJI ZAMÓWIENIA

5.2 Część 1

5.2.1 Pierwsza dostawa obejmująca dostawę i instalację z prawidłowym uruchomieniem kompletu aparatury wraz z zapewnieniem prawidłowego podłączenia i transmisji danych do systemu informatycznego IBS32 działającego u Zamawiającego, a także przeszkolenie (potwierdzone certyfikatem) wyznaczonych pracowników Zamawiającego oraz dostawę testów, materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych oraz innego asortymentu niezbędnego do prawidłowego wykonania badań 28 000 donacji w zakresie HBsAg, anty-HCV, anty-HIV 1/2 (lub anty-HIV 1/2 i HIV Ag) oraz anty-Treponema pallidum zostanie zrealizowana **do 21 dni roboczych** od daty zawarcia umowy.

Wykonawca zobowiązany jest ustalić z Zamawiającym szczegółowe warunki (w tym termin) dostawy.

5.3 Część 2

5.3.1 Pierwsza dostawa obejmująca dostawę i instalację z prawidłowym uruchomieniem kompletu automatycznej aparatury (systemu), zapewnieniem prawidłowego podłączenia i automatycznej transmisji danych do działającego u Zamawiającego systemu informatycznego IBS32, przeszkoleniem (potwierdzonym certyfikatem) wyznaczonych pracowników Zamawiającego, a także dostawę odczynników, materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych i innego asortymentu niezbędnych do prawidłowego wykonania badań dla 28 000 donacji w kierunku wykrycia RNA HIV, RNA HCV i DNA HBV zostanie zrealizowana w terminie **do 21 dni roboczych** od daty zawarcia umowy.

Wykonawca zobowiązany jest ustalić z Zamawiającym szczegółowe warunki (w tym termin) ww. dostawy.”

2. W pkt 18 SIWZ (MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT) pkt 18.1 oraz pkt 18.3 otrzymują odpowiednio następujące brzmienie:

„18.1 Ofertę należy złożyć w sposób opisany w SIWZ, w terminie do dnia **26 stycznia 2021 r. do godz. 11⁰⁰**. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty na elektroniczną skrzynkę podawczą Zamawiającego /RCKiK.Białystok/SkrytkaESP, znajdująca się na platformie ePUAP pod adresem <https://epuap.gov.pl/wps/portal>.

18.3 Otwarcie ofert nastąpi w dniu **26 stycznia 2021 r. o godz. 12⁰⁰**, w siedzibie Zamawiającego, pokój nr 203 (sala seminaryjna).”

3. W pkt 20 SIWZ (OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KIEROWAŁ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT), w zakresie Części 1, ppkt 20.1 oraz Ad. 2), Ad. 4) i Ad. 7) otrzymują odpowiednio następujące brzmienie:

„20.1 Przy wyborze oferty najkorzystniejszej, w zakresie Części 1, Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami oceny ofert:

- 1) Cena wykonania badania jednej (1) donacji – 60%
- 2) Odczynniki, kalibratory i kontrole gotowe do użycia i natychmiastowego wstawienia do analizatora – 10%
- 3) Kalibracja testów wymagana wyłącznie przy zmianie serii odczynnika lub po nieprawidłowym wyniku kontroli jakości – 4%
- 4) Interpretacja wyniku: reaktywny, niereaktywny, w oparciu o wyznaczony punkt cut-off – 6%
- 5) Możliwość wykonania badań z próbki przechowywanej w temperaturze 2–8°C – 2%
- 6) Możliwość ciągłego przechowywania odczynników (z wyjątkiem kontroli i kalibratorów) na pokładzie analizatora bez konieczności wyjmowania ich z analizatora przez co najmniej 5 dni – 8%
- 7) Analizatory wyposażone w jednorazowe końcówki służące do pobierania materiału do badań – 10%.

Ad. 2) Najwyższą liczbę punktów, tj. 10 pkt w kryterium „Odczynniki, kalibratory i kontrole gotowe do użycia i natychmiastowego wstawienia do analizatora” otrzyma oferta oferująca odczynniki, kalibratory i kontrole gotowe do użycia i natychmiastowego wstawienia do analizatora (niewymagające wcześniejszego przygotowania), 5 pkt otrzyma oferta oferująca wszystkie odczynniki oraz 50% kontroli i kalibratorów gotowych do użycia i natychmiastowego wstawienia do analizatora (niewymagające wcześniejszego przygotowania), zaś 0 pkt otrzyma oferta oferująca odczynniki i/lub więcej niż 50% kontroli i kalibratorów wymagających wcześniejszego przygotowania, tj. np. doprowadzenia do temperatury pokojowej przed ich wstawieniem do analizatora.

Zamawiający oceni kryterium „Odczynniki, kalibratory i kontrole gotowe do użycia i natychmiastowego wstawienia do analizatora” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.

Uwaga: Jeżeli Wykonawca nie wskaże poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści jakiego rodzaju oferuje odczynniki, kalibratory i kontrole oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowane odczynniki i/lub więcej niż 50% kontroli i kalibratorów wymagających wcześniejszego przygotowania, tj. np. doprowadzenia do temperatury pokojowej przed ich wstawieniem do analizatora.

Ad. 4) Najwyższą liczbę punktów, tj. 6 pkt w kryterium „Interpretacja wyniku: reaktywny, niereaktywny w oparciu o wyznaczony punkt cut-off” otrzyma oferta oferująca minimum dwa testy, których wyniki są jednoznacznie interpretowane, co oznacza otrzymanie wyniku reaktywny, niereaktywny w oparciu o wyznaczony punkt cut-off, bez możliwości otrzymania wyniku w tzw. szarej strefie, zaś 0 pkt otrzyma oferta oferująca wszystkie cztery (4) testy, których wyniki nie są jednoznacznie interpretowane, co oznacza możliwość otrzymania wyniku w tzw. szarej strefie.

Zamawiający oceni kryterium „Interpretacja wyniku: reaktywny, niereaktywny w oparciu o wyznaczony punkt cut-off” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.

Uwaga: Jeżeli Wykonawca nie wskaże poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści jakiego rodzaju testy oferuje, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowane wszystkie cztery (4) testy, których wyniki nie są jednoznacznie interpretowane, co oznacza możliwość otrzymania wyniku w tzw. szarej strefie.

Ad. 7) Najwyższą liczbę punktów, tj. 10 pkt w kryterium „Analizatory wyposażone w jednorazowe końcówki służące do pobierania materiału do badań” otrzyma oferta oferująca analizatory wyposażone w jednorazowe końcówki służące do pobierania materiału do badań, 5 pkt otrzyma oferta oferująca analizatory wyposażone w system mycia igieł aspirujących, w przypadku których ewentualny efekt przeniesienia jest poniżej $\leq 0,1$ ppm, czyli poniżej tzw. istotnej wartości diagnostycznej (bez zastosowania jednorazowych końcówek służących do pobierania materiału

do badań), zaś 0 pkt otrzyma oferta oferująca analizatory, które nie są wyposażone w jednorazowe końcówki służące do pobierania materiału do badań ani w system mycia igieł aspirujących.

Zamawiający oceni kryterium „Analizatory wyposażone w jednorazowe końcówki służące do pobierania materiału do badań” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.

Uwaga: Jeżeli Wykonawca nie wskaże poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści jakiego rodzaju analizatory oferuje, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowane analizatory, które nie są wyposażone w jednorazowe końcówki służące do pobierania materiału do badań ani w system mycia igieł aspirujących.”

4. W pkt 20 SIWZ (OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIĄCY BĘDZIE KIEROWAŁ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY NAJKORZYSTNIEJSZEJ WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT), w zakresie Części 2, ppkt 20.2 Ad. 5) i Ad. 7) otrzymują odpowiednio następujące brzmienie:

„Ad. 5) Najwyższą liczbę punktów, tj. 2,5 pkt w kryterium „Stabilność wyizolowanego materiału minimum godzina przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji” otrzyma oferta oferująca stabilność wyizolowanego materiału przez minimum godzinę przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji lub w pełni zautomatyzowany system wraz z urządzeniem samodzielnie zarządzającym procesem przebiegu badania bez jakiegokolwiek ingerencji użytkownika, zaś 0 pkt otrzyma oferta oferująca stabilność wyizolowanego materiału przez okres krótszy niż jedna (1) godzina przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji lub brak w pełni zautomatyzowanego systemu wraz z urządzeniem samodzielnie zarządzającym procesem przebiegu badania bez jakiegokolwiek ingerencji użytkownika.

Zamawiający oceni kryterium „Stabilność wyizolowanego materiału minimum godzina przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.

Uwaga: Jeżeli Wykonawca nie wskaże poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści czy oferuje stabilność wyizolowanego materiału przez minimum godzinę przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji lub w pełni zautomatyzowany system wraz z urządzeniem samodzielnie zarządzającym procesem przebiegu badania bez jakiegokolwiek ingerencji użytkownika, oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowaną stabilność wyizolowanego materiału przez okres krótszy niż jedna (1) godzina przed przystąpieniem do amplifikacji i detekcji lub brak w pełni zautomatyzowanego systemu wraz z urządzeniem samodzielnie zarządzającym procesem przebiegu badania bez jakiegokolwiek ingerencji użytkownika.

Ad. 7) Najwyższą liczbę punktów, tj. 2,5 pkt w kryterium „Czas uzyskania wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami) w czasie krótszym niż 4 godziny” otrzyma oferta oferująca uzyskanie wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami) w czasie krótszym niż 4 godziny, zaś 0 pkt otrzyma oferta oferująca uzyskanie wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami) w czasie 4 godzin i dłuższym.

Zamawiający oceni kryterium „Czas uzyskania wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami) w czasie krótszym niż 4 godziny” na podstawie oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 2 do SIWZ.

Uwaga: Jeżeli Wykonawca nie wskaże poprzez wykreślenie niepotrzebnej treści czasu uzyskania wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami), oferta jego otrzyma w przedmiotowym kryterium 0 pkt, tj. Zamawiający przyjmie jako deklarowane uzyskanie wyników dla pierwszych 96 testów (z kontrolami) w czasie 4 godzin i dłuższym.”

5. W treści SIWZ wyrazy "anty-HIV 1/2 lub HIV 1/2 i Ag" zastępuje się wyrazami "anty-HIV 1/2 (lub anty-HIV 1/2 i HIV Ag)".
6. Pozostałe zmiany treści SIWZ wprowadzone zostały w odpowiednich Załącznikach do SIWZ, stanowiących załączniki do niniejszych wyjaśnień.

Wyjaśnienia oraz zmiana treści SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu i składaniu ofert.

W załączeniu:

1. Opis przedmiotu zamówienia, stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ – po zmianach z dn. 08.01.2021 r.
2. Formularz oferty, stanowiący Załącznik nr 2 do SIWZ – po zmianach z dn. 08.01.2021 r.
3. Specyfikacja oferowanego przedmiotu zamówienia, stanowiąca Załącznik nr 3 do SIWZ – po zmianach z dn. 08.01.2021 r.
4. Wzór umowy, stanowiący Załącznik nr 7A do SIWZ (dot. Części 1) oraz Wzór umowy, stanowiący Załącznik nr 7B do SIWZ (dot. Części 2) – po zmianach z dn. 08.01.2021 r.

ZATWIERDZAM:

Z-CA DYREKTORA
DS. EKONOMICZNO-ADMINISTRACYJNYCH
Regionalnego Centrum Krwiodawstwa
i Krwiolecznictwa w Białymstoku


mgr Anna Lisowska

