



Dz.Z.P.10/32/17

Poznań, dnia 31 sierpnia 2017 roku

Uczestnicy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy – Prawo zamówień publicznych - na dostawę odczynników oraz dzierżawę analizatora na potrzeby Pracowni Mikrobiologicznej, dostawę inkubatorów do hodowli komórek oraz dostawę ultrasonografu.

Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej  
w dniu 02.08.2017 roku, pod numerem: 2017/S 146 - 301429

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA.

Zamawiający, Ginekologiczno – Położniczy Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego, przy ul. Polnej 33 w Poznaniu na podstawie zapisu art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych – niniejszym udziela odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, następującej treści:

#### Zestaw nr 1

Dotyczy projektu umowy, stanowiącego załączniki do SIWZ.

#### **Pytanie 1 dot. wzoru umowy - załącznik nr 4 do SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu w § 2 ust. 6 umowy:

„... z tym zastrzeżeniem, że niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że 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. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”, izba uznała ponadto w tym przypadku, że „zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa uważa zatem za prawidłowe określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 2 dot. wzoru umowy - załącznik nr 4 do SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych po przez wprowadzenie poniższych zapisów?

#### **§ 9 ust. 1 a**

– za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3 w wysokości 0,2 % wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 3 dot. wzoru umowy - załącznik nr 4 do SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w § 9 ust. 1 b i c poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie, rozwiązanie lub wypowiedzenie umowy od umowy w wysokości 10 % wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 4 dot. wzoru umowy - załącznik nr 4a do SIWZ:**

Czy Zamawiający mógłby zmodyfikować brzmienie § 4 ust. 3, formułując je w następujący sposób:

"Wykonawca zapewni reakcję serwisu/naprawę w ciągu 48 godzin w dni robocze od zgłoszenia. Przez pojęcie „reakcji serwisu” rozumie się czynności podjęte przez Wykonawcę lub ustalenia dokonane przez niego z Zamawiającym określające sposób i termin przeprowadzenia naprawy."

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.





**Pytanie 5 dot. wzoru umowy - załącznik nr 4a do SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kar umownych po przez wprowadzenie poniższych zapisów?

**§ 6 ust. 1 a**

– za opóźnienie w czynnościach określonych w § 4 ust. 3 w wysokości 0,2 % miesięcznej wartości dzierżawy brutto za każdy dzień zwłoki

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 6 Dot. część nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do szybkiego testu lateksowego do jakościowego wykrywania i identyfikacji grup Lancefield paciorkowców A, B, C, D, F i G?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7 Dot. część nr 2 poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający dopuści test lateksowy do typowania paciorkowców grupy B i D, konfekcjonowany każdy 1 op. a 60 badań z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza testy lateksowe do typowania paciorkowców grupy B i D, konfekcjonowane: 1 op. a 60 badań z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości..

**Pytanie 8 Dot. części nr 2 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści zestawy lateksowe zawierające fiołkę 0,4 ml zielonego lateksu opłaszczonego króliczymi przeciwciałami swoistymi dla Streptococcus pneumoniae, kontrole, karty i patyczki do aglutynacji, konfekcjonowane po 25 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 9 Dot. części nr 2 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści szybki test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów rotawirusów i adenowirusów w próbkach kału 1 op. a 10 badań z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Pytanie dotyczy Części nr 2, poz. 6. Zamawiający dopuszcza szybki test immunochromatograficzny do wykrywania antygenów rotawirusów i adenowirusów w próbkach kału, konfekcjonowane: 1 op. a 10 badań z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości

**Pytanie 10 Dot. części nr 1, 1. Analizator, Wymagane minimalne parametry techniczne, pkt 1 Aparat nowy. Rok produkcji : 2017**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora do identyfikacji drobnoustrojów i wykonywania antybiogramów z 2016 roku?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 11 Dot. części nr 1, 1. Analizator, Wymagane minimalne parametry techniczne, pkt 2 Pełna automatyzacja wykonywania badań (dotyczy napełniania testów w obrębie aparatu, inkubacji, odczytu wyników i usuwania testów po zakończonym odczycie)**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu, który umożliwi prostą jednoetapową inokulację jednocześnie całego testu za pomocą specjalnego urządzenia działającego podciśnieniowo. Dodatkowo zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania aparatu, gdzie możliwe jest sprawne usuwanie testów po zakończonym odczycie bezpośrednio przez operatora systemu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 12 Dot. części nr 1, 1. Analizator, Wymagane minimalne parametry techniczne, pkt 5 Pojemność aparatu: 60 miejsc pomiarowych.**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania aparatu o pojemności 40 miejsc inkubacyjno - pomiarowych umożliwiających identyfikację oraz ocenę lekowrażliwości jednocześnie dla 40 badanych szczepów (identyfikacja + antybiogram), co odpowiada 80 miejscom pomiarowym w przypadku niezależnej oceny identyfikacji i lekowrażliwości na niezależnych kartach testowych?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 13 Dot. części nr 1, 1. Analizator, Wymagane minimalne parametry techniczne, pkt 6 Ciężar do 80 kg.**

Czy Zamawiający dopuści aparat, którego ciężar wynosi 170 kg?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 14 Dot. części nr 1, 1. Analizator, Wymagane minimalne parametry techniczne, pkt 9 Interpretacja wyników przez zaawansowany system ekspertowy, przedstawiona graficznie.**

Czy Zamawiający dopuści interpretację wyników podawanych przez aparat przez system ekspercki oparty o rekomendacje i reguły eksperckie EUCAST oraz zaawansowany system reguł alertowych generowanych przez aparat w formie graficznej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.





**Pytanie 15** Dot. części nr 1, 3. Testy, Parametry wymagane: Testy całkowicie szczelne po napełnieniu zawieszoną drobnoustrójów, bezpieczne dla użytkownika, bez możliwości rozlania lub wycieku materiału zakaźnego, niewymagające dodawania żadnych odczynników w celu otrzymania wyników końcowych.

Czy Zamawiający dopuści testy bezpieczne dla operatora systemu, zabezpieczone po inokulacji nakrywkami przed włożeniem na pokład analizatora, nie wymagające dodawania żadnych dodatkowych odczynników bezpośrednio przez operatora systemu na pokładzie aparatu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 16** Dot. części nr 1, 3. Testy, Parametry wymagane: Fabrycznie nadrukowane kody kreskowe na testach, odczytywane czytnikiem kodów, dołączonym do zestawu.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu w którym dla każdego rodzaju paneli testowych można wydrukować indywidualny kod kreskowy zawierający informację o badanej próbce oraz rodzaju zastosowanego panelu testowego?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 17** Dot. części nr 1, 3. Testy, Parametry wymagane: Testy identyfikacyjne oraz antybiogramowe oddzielnie pakowane.

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie oraz wycenę paneli łącznych w formacie tzw. „DUO” co pozwoli na wykonanie jednocześnie identyfikacji i oznaczania lekooporności? Takie rozwiązanie umożliwi Zamawiającemu zarówno stosowanie testów rozdzielnych w przypadku wykonywania na analizatorze jedynie częściowego oznaczenia identyfikacji lub lekowrażliwości oraz umożliwi jednoczesne wykonanie tych badań na jednym module testowym?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 18** Dot. części nr 1, 3. Testy, Parametry wymagane: Ważność min. 12 miesięcy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania odczynników i testów do analizatora z terminem ważności 8 -12 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zgodnie ze wcześniej udzieloną odpowiedzią zawartą w piśmie z dnia 31.08.2017 roku dotyczącą wyjaśnień i zmiany treści SIWZ.

**Pytanie 19** Dot. części nr 1, 3. Testy, Asortyment poz. 11 Test do oznaczania w analizatorze lekowrażliwości grzybów drożdżopodobnych

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wiarygodnych oraz prostych do wykonania testów manualnych do oceny lekowrażliwości grzybów umożliwiających ocenę wartości MIC dla danego leku przeciwgrzybiczego oraz interpretację S I R ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 20** Dot. części nr 1, 3. Testy, Asortyment, wielkość opakowania poz. 12-14

Czy Zamawiający dopuści, aby produkty wyszczególnione w poz. 12 – 14 nie zostały wycenione w przypadku kiedy oferowane przez wykonawcę testy nie wymagają takich materiałów do ich wykonania. Jednocześnie wszystkie materiały zużywalne i akcesoria niezbędne do wykonania określonych przez Zamawiającego identyfikacji i antybiogramów zostaną ujęte w poz. nr 15?

Uzasadnienie: podane w poz. 12-14 materiały i odczynniki oraz ich dokładny opis wskazują bezpośrednio na jedną z firm. Prosimy o możliwość wyceny oraz indywidualne dopasowanie konfekcjonowania, wg zaleceń producenta. Ilości zostaną dopasowane do określonego przez Zamawiającego zapotrzebowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 21** Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści podłoża konfekcjonowane 1 op. a 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 22** Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.5

Czy Zamawiający dopuści podłoże Agar Czekoladowy z IsoVitalax i Bacytracyną?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 23** Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz. 6, 15,

Czy Zamawiający dopuści bulion konfekcjonowany 10 x 8 ml z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w poz. 6 i 15 bulion konfekcjonowany po 10 x 8ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie 24** Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.16, 17

Czy Zamawiający dopuści bulion konfekcjonowany 100 x 8 ml z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.





**Pytanie 25**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.18**

Czy Zamawiający dopuści bulion konfekcjonowany 10 x 8 ml bądź 100 x 5 ml z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza bulion konfekcjonowany po 10 x 8ml z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości, natomiast nie dopuszcza bulionu konfekcjonowanego po 100 x 5ml.

**Pytanie 26**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.19**

Czy Zamawiający dopuści Krążki z optochiną 1 op. a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza krążki pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości

**Pytanie 27**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.22**

Czy Zamawiający dopuści saszetki do pojemników wytwarzające Środowisko Beztlenowe w opakowaniach po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza saszetki do pojemników wytwarzające środowisko beztlenowe w opakowaniach po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie 28**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.23**

Czy Zamawiający dopuści saszetki do Pojemników Wzbogacające Środowisko w CO<sub>2</sub> w opakowaniach po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza saszetki do pojemników wzbogacające środowisko w CO<sub>2</sub> w opakowaniach po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie 29**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.24**

Czy Zamawiający dopuści paski wskaźnikowe warunków beztlenowych pakowane po 100 szt. w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 30**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.27**

Czy Zamawiający dopuści testy do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości mykoplazm urogenitalnych (kompletny zestaw do identyfikacji, oceny półilościowej, oraz lekowrażliwości pakowane po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 31**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.28**

Czy Zamawiający dopuści szybki test do wykrywania karbapenemaz produkowanych przez pałeczki Gram-ujemne pakowany po 5 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymagane zapotrzebowanie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza szybki test do wykrywania karbapenemaz produkowanych przez pałeczki Gram-ujemne pakowany po 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej przez Zamawiającego ilości.

**Pytanie 32**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.1 -14 oraz 29 - 30**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie podłoży z terminem ważności 5 – 6 tygodni dla podłoży z krwią i 7 – 8 tygodni dla podłoży bez krwi?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podłoża z krwią baranią, wymienione w poz. 1 – 5 z terminem ważności 5 – 6 tygodni, podłoża bez krwi wymienione w poz. 7 – 14 oraz podłoża wymienione w poz. 29 i 30 z terminem ważności 7 – 8 tygodni. Podłoża wymienione w pozycji 6 – bulion z seleninem – zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 33**      **Dot. części nr 1, 4. Podłoża, poz.15**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie bulionu z terminem ważności 4 – 6 tygodni?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza termin ważności min. 6 tygodni.

**Pytanie 34**      **Dot. SIWZ rozdz. III, pkt 2.1 oraz §2 ust. 2 w zał. Nr 4a do SIWZ**

Czy Zamawiający dopuści wydłużenie terminu dostawy aparatu w części 1 do 21 dni z uwagi na to, że aparat musi być sprowadzony od producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający wydłużył termin dostawy analizatora przeznaczony do dzierżawy, opisanego w części nr 1 do 30 dni – zmiana zawarta we wcześniejszym piśmie Zamawiającego z dnia 31.08.2017 roku.

Z-ca Dyrektora  
ds. Technicznych

mgr. Czesław Walkowiak