SP ZOZ ZSM ZP/37.2/2019 Chorzów, dnia 22.08.2019 r.

**Szanowni Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej nieprzekraczającej w złotych równowartości kwoty 221 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zadania pod nazwą: „**Zakup i dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do badań techniką immunoblott wraz z dzierżawą półautomatu ze skanerem i kołyską” dla potrzeb Laboratorium Analitycznego** **przy ul. W. Truchana 7 w Chorzowie” Nr sprawy: SP ZOZ ZSM/ZP/37/2019.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie reprezentujący Zamawiającego informuje, że w przedmiotowym postępowaniu Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela odpowiedzi.

**Pytanie nr 1:** Czy Zamawiający dopuści analizator rok produkcji 2016 ?

***Odpowiedź nr 1:*** *Zamawiający wyraża zgodę na półautomat,* *z rokiem produkcji wcześniejszym niż 2018 pod warunkiem szczegółowego przeglądu i wymiany wszystkich istotnych elementów urządzenia, jeśli półautomat nie jest nowy. Analizator z datą produkcji wcześniejszym niż rok 2018 musi posiadać wszystkie funkcje, umożliwiające wykonywanie realizację badań zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego opisanego w SIWZ a także być w pełni sprawny i posiadać wszelkie wymagane przeglądy techniczne.*

*W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2.1 do SIWZ.*

**Pytanie nr 2:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch półautomatycznych analizatorów do wykonywania badań – pierwszy do testów z zakresu autoimmunologii i boreliozy (pozycje od 1 do 5) oraz drugi do testów alergologicznych?

***Odpowiedź nr 2******:*** *Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga zaoferowanie 1 półautomatu, 1 skanera, 1 kołyskę.*

**Pytanie nr 3:** Czy Zamawiający dopuści analizator do wykonywania badań z pozycji od 1 do 5, z wbudowanym czytnikiem kodów kreskowych?

***Odpowiedź nr 3:*** *Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że dla wszystkich badań Wykonawca przeznacza 1 półautomat, a nie ma możliwości przesyłać badań z listy roboczej.*

**Pytanie nr 4:** Czy Zamawiający wymaga analizatora z automatycznym pipetowaniem surowic?

***Odpowiedź nr 4****: Zamawiający nie wymaga.*

**Pytanie nr 5:** Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści test ANA profil do jakościowego wykrywania przeciwciał IgG przeciw dsDNA, nukleosomom, histonom, SmD1, PCNA, rybosomalnemu Białku-P (Rib-P0), SS-A/Ro60kD, SS-A/Ro52kD, SS-B/La, CENP-B, SCL-70, U1-snRNP, AMA M2, Jo-1, Pm-Scl, Mi-2 oraz Ku w surowicy ludzkiej ?

***Odpowiedź nr 5:*** *Zgodnie z SIWZ.*

**Pytanie nr 6:** Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści test do wykrywania przeciwciał IgA przeciw gliadynie, transglutaminazie tkanowej , ASCA, antygenom komórek okładzinowych oraz czynnikowi wewnętrznemu (czynnik Castle’a) w ludzkiej surowicy lub osoczu?

***Odpowiedź nr 6:****Nie, zgodnie z SIWZ deaminowane gliadyny.*

**Pytanie nr 7:** Czy Zamawiający w pozycji nr 3 dopuści test do wykrywania przeciwciał IgG przeciw gliadynie, transglutaminazie tkanowej , ASCA, antygenom komórek okładzinowych oraz czynnikowi wewnętrznemu (czynnik Castle’a) w ludzkiej surowicy lub osoczu?

***Odpowiedź nr 7:*** *Nie, zgodnie z SIWZ deaminowane gliadyny.*

**Pytanie nr 8:** Czy Zamawiający w pozycji nr 4 dopuści test Borelia IgG - test oparty na kombinacji 5 istotnych rekombinowanych antygenów Borrelia?

***Odpowiedź nr 8:*** *Zamawiający dopuszcza w poz. 4 załącznika 2.2 do SIWZ test, który oprócz istotnych rekombinowanych antygenów, w tym charakterystycznych dla późnej fazy choroby, zawiera materiał natywny antygenu Borelia.*

**Pytanie nr 9:** Czy Zamawiający w pozycji nr 5 dopuści test Borelia IgM- test oparty na kombinacji 5 istotnych rekombinowanych antygenów Borrelia?

***Odpowiedź nr 9****:* *Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 5 załącznika nr 2.2 do SIWZ test, który zawiera istotne rekombinowane antygeny Borelia, w tym charakterystyczne dla wczesnej fazy zakażenia.*

**Pytanie nr 10:** Czy Zamawiający dopuści aby Wykonawca zapewnił kontrolę wewnątrzlaboratoryjną tylko dla testów z pozycji 4 i 5 ( Borrelia) ?

***Odpowiedź nr 10:*** *Zamawiający nie dopuszcza.*

**Pytanie nr 11:** Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycje 6 i 7 lub pozycje 6,7, 8, 9, 10, 11 pozwalając tym samym na złożenie ofert przez innych wykonawców?

***Odpowiedź nr 11 :*** *Zgodnie z SIWZ.*

**Pytanie nr 12:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie półautomatu z wcześniejszym niż 2018 rokiem produkcji, który aktualnie znajduje się w posiadaniu Zamawiającego, spełnia wszelkie opisane w SIWZ parametry, jest w pełni sprawny i posiada wszelkie wymagane przeglądy techniczne?

***Odpowiedź nr 12:*** *Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.*

**Pytanie nr 13:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zapewnienia zewnętrznego czytnika kodów kreskowych?

**Odpowiedź nr 13:** *Tak, jeśli jego brak nie wpływa na jakość i szybkość oznaczenia , a badanie systemowo przekazywane jest, jako list roboczy do programu.*

**Pytanie nr 14:** Czy Zamawiający może doprecyzować i procentowo określić wzrost wykonywanej liczby oznaczeń, który będzie zobowiązywał Wykonawcę do zapewnienia większego Analizatora?

**Odpowiedź nr 14:** *Zamawiający nie chce bazować tylko na metodzie manualnej wykonywanych testów, lecz w przypadku większej puli badań zautomatyzować proces (jednorazowo max. do 15 zainkubowanych pasków dla ANA i alergenów).Pozostałe według potrzeb. Ilość oznaczeń podana w SIWZ.*

**Pytanie nr 15:** *Dotyczy pozycji 9-11 załącznik nr 2.2*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie w kolumnie „liczba opakowań” w każdej   
z pozycji wartości będącej ilorazem łącznej liczby oznaczeń tj. 550 i trzech różnych testów   
z zachowaniem zasady zaokrąglenia w górę, co w przypadku zestawów zawierających   
16 testów daje wartość 12 opakowań ?

***Odpowiedź nr 15:*** *Tak Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie, jednak z możliwością uzupełniania określonego badania z puli pozostałych dwóch.*

*Zamawiający jednocześnie wprowadza zapis w umowie dodając w § 2 ust. 20 jak niżej:*

*„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwiększenia ilości zakupywanych testów stanowiących przedmiot umowy ujęty w pozycjach 9-11 specyfikacji asortymentowo-cenowej stanowiącej załącznik nr 2.2 do umowy, kosztem zmniejszenia ilości asortymentu nie kupowanego w ramach sumy wartości netto/brutto określonej w pozycji  9-11 załącznika nr 2.2 do SIWZ.”*

**Pytanie nr 16:** Czy Zamawiający może potwierdzić, że cenę **odczynników do badań techniką** immunoblot należy obliczyć jako sumę iloczynów ilości jednostkowych opakowań i ceny opakowania netto, powiększonych o należny podatek od towarów i usług VAT zaokrąglonych do dwóch miejsc po przecinku dla wartości brutto?

**Odpowiedź nr 16:***Zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2.2 do SIWZ.*

**Pytanie nr 17:** Czy Zamawiający dopuści możliwość wykonywania profili alergicznych w czasie poniżej   
4 godzin?

***Odpowiedź nr 17*** *Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2.1 do SIWZ.*

**Pytanie nr 18:** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do każdego testu zalaminowanej /skróconej wersji postępowania dla danej metodyki w wersji wykonania met. manualną   
i półautomatem? Każdy test zawiera w zestawie wymaganą metodykę zawierająca niezbędne dane w tym zakresie.

***Odpowiedź nr 18****: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ dołączenia skróconej wersji postępowania dla danej metodyki w wersji wykonania met. manualnej i półautomatycznej wyłącznie raz.*

**Pytanie nr 19:** Czy Zamawiający omyłkowo umieścił zapis w pkt. 2.13 SIWZ odnoszący się do parametrów diagnostycznych nie będących przedmiotem zamówienia w tym postępowaniu?

***Odpowiedź nr 19*** *: Zamawiający nie wymaga od Wykonawcy zapewnienia kontroli zewnętrznej parametrów analizatora, opisanej w pkt. 2.13 SIWZ. Zapis ten jest omyłką pisarską Zamawiającego.*

**Pytanie nr 20:** Czy Zamawiający w ramach kontroli jakości zewnętrznej obejmującej alergeny metodą immunoblot zaakceptuje program kontroli uwzględniający ocenę wybranych alergenów   
w jednym programie spośród wymienionych poniżej ( co najmniej 6 alergenów, w tym co najmniej jeden alergen sezonowy, jeden alergen inhalacyjny, jeden pokarm i jeden alergen jadu owadów)?:

|  |  |
| --- | --- |
| The following allergens will be evaluated in our Quality assessment in general | |
| d1 | Dermatophagoides pteronyssinus (mite) |
| d2 | Dermatophagoides farinae (mite) |
| e1 | Cat |
| e2 | Dog |
| e3 | Horse |
| g3 | Cocksfoot |
| g6 | Timothy grass |
| g12 | Rye |
| i1 | Honey bee venom |
| i3 | Common wasp venom |
| i75 | Hornet venom |
| m1 | Penicillium notatum / Penicillium chrysogenum |
| m2 | Cladosporium herbarum |
| m3 | Aspergillus fumigatus |
| m6 | Alternaria alternata |
| t2 | Alder |
| t3 | Birch |
| t7 | Oak |
| w1 | Common ragweed |
| w6 | Mugwort |
| w9 | English plantain |
| f1 | Egg white |
| f2 | Cow's milk |
| f3 | Codfish |
| f4 | Wheat flour |
| f13 | Peanut |
| f14 | Soybean |
| f17 | Hazelnut |
| f20 | Almond |
| f23 | Crab |
| f25 | Tomato |
| f31 | Carrot |
| f35 | Potato |
| f49 | Apple |
| f84 | Kiwi |
| f85 | Celery |
| f95 | Peach |
| f97 | Cherry |
| f422 | rAra h1 (rec. peanut) |
| f423 | rAra h2 (rec. peanut) |
| f424 | rAra h3 (rec. peanut) |
| g205 | rPhl p1 (timothy grass) |
| g215 | rPhl p5 (timothy grass) |
| i208 | rApi m1 (honey bee venom) |
| i209 | rVes v5 (common wasp venom) |
| t215 | rBet v1 (birch) |

***Odpowiedź nr 20:*** *Tak, zgodnie z posiadanym testem.*

**Zamawiający przesuwa termin składania ofert oraz wadium**

**z 26.08.2019 r. godz. 10:00 ( termin otwarcia ofert godz. 10:30)**

**na 27.08.2019 r. godz. 10:00 (otwarcie ofert: 10:30)**

Z poważaniem,

Załącznik:

1. Zmodyfikowany zał. 2.1
2. Zmodyfikowany 2.2

Otrzymali:

1. [www.zsm.com.pl](http://www.zsm.com.pl)
2. a/a