

## SPIS TREŚCI

*stron dokumentu: 7*

zestaw 1 [zam.: 23.03.2023] .....	2
zestaw 2 [zam.: 27.03.2023] .....	6

**1**[pakiet 22](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. asortymentowej nr 1, 2, 3, z pakietu 22 i utworzenie odrębnego pakietu.

*Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

**2**[pakiet 22, poz. 2](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika chirurgicznego na wycinki histopatologiczne o pojemności 90 ml wypełnionego 10% buforowaną formaliną w ilości 60 ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

**3**[pakiet 22, poz. 3](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika chirurgicznego na wycinki histopatologiczne o pojemności 120 ml wypełnionego 10% buforowaną formaliną w ilości 90 ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

**4**[pakiet 23, poz. 1](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie rozwiązania równoważnego (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) o poniższej charakterystyce:

- pojemnik o łącznej objętości 60 ml
- objętość formaliny w pojemniku 20 ml
- technologia „pojemnika podwójnego” – ruchoma komora dedykowana na materiał wewnątrz pojemnika umożliwiająca bezkontaktowe umieszczenie badanego materiału w formalinie
- wewnętrzna dedykowana komora na materiał tkankowy zabezpiecza w 100% wycinek podczas transportu przed wysuszeniem w przypadku przewrócenia się pojemnika i przypadkowego przyklejenia się materiału tkankowego do ścianek pojemnika – eliminacja braku kontaktu materiału tkankowego z formaliną podczas transportu.

*Wyrażenie zgody na rozwiązanie w pełni równoważne (całkowicie eliminującego kontakt Użytkownika z formaliną) pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszych cenowo ofert przy zachowaniu najważniejszego parametru – brak narażenia na ekspozycję oparów formalinowych.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

**5**[projekt umowy \(zał. nr 3a\)](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy z 5 do 21 dni roboczych od dnia przekazania zamówienia.

*Wykonawca jako podmiot profesjonalnie zajmujący się dostawą odczynników nie może wykluczyć zaistnienia sytuacji, na które nie będzie miał wpływu, np. brak dostępności towaru u producenta lub problemy logistyczne w transporcie międzynarodowym, skutkujących wydłużeniem terminu dostawy. Standardowo nasz towar jest dostarczany w terminie do 10 – 15 dni roboczych, ale mając na uwadze wysokość kar w Umowie w przypadku opóźnienia dostawy, co może zdarzyć się nie z winy Wykonawcy, prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 21 dni roboczych.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6

pakiet 2, poz. 3 cz. 2

**Pytanie:**

Czy Zamawiający może doprecyzować czy DMEM ma zawierać HEPES i pirogronian sodu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w treści SWZ:

*DMEM - Dulbecco's Modification of Eagle's Medium, medium do hodowli fibroblastów (objętość 500 ml) medium podstawowe ma zawierać L-glutaminę, glukozę oraz czerwień fenolową i pirogronian sodu. Testowane pod względem osmolarności, pH, zawartości endotoksyn, bakterii i grzybów. Medium musi być wytwarzane w ściśle kontrolowanych warunkach, zgodnie z założeniami dobrej praktyki wytwarzania, zapewniając stałą wydajność między seriami.*

W przypadku zawartości HEPES - zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7

pakiet 23

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga pojemników o poj. 20 ml, tworzących system zamknięty, w których substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym (10% roztwór formaliny) i buforowany fosforanami i <0,2% metanol uwalniana jest po połączeniu pokrywy ze zbiornikiem i przez wciśnięcie przycisku wbudowanego w górną część pokrywy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

Jednocześnie zamawiający wyjaśnia:

Zamawiający wymaga standardowo używanego do utrwalania próbek histopatologicznych 10% roztworu formaliny (jest to zbuforowany roztwór formaliny).

8

pakiet 23

**Pytanie:**

Oraz wymaga aby, górna część pokrywy składała się z następujących elementów:

- Tłok zakończony nakłuwaczem
- Folia aluminiowa zgrzana z nakrętką
- Filtr zabezpieczający
- Przycisk uwalniający substancję utrwalającą
- Substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym (10% roztwór formaliny) buforowany fosforanami i <0,2% metanol. Łączna objętość o 20ml
- pH substancji utrwalającej 7,3±0,1
- Pokrywa wyposażona w gwint zewnętrzny.
- Temperatura przechowywania: 18-30°C, w tym do 15 dni w temperaturze 2-18°C

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

9

pakiet 23

**Pytanie:**

Czy zamawiający wymaga aby pH substancji utrwalającej mieściło się w zakresie 7.2-7.4 zgodnie z wymaganiami akredytacyjnymi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

10

pakiet 23

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga aby pojemnik tworzył system zamknięty przez co rozumiany jest brak kontaktu użytkownika z jakąkolwiek substancją chemiczną?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

11 projekt umowy (zał. nr 3): § 3, ust 2 Pakiet 1

**Pytanie:**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy z 21 do 30 dni z uwagi na import odczynników oraz obowiązującą odprawę celną.

**Odpowiedź:**

Zamawiający **wyraża zgodę** jednocześnie dokonując zmiany treści SWZ w Załączniku nr 3 do SWZ.

12 pakiet 2, poz. 1

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Dispazy w formie proszku np. takiego jak Thermo Fisher Scientific nr kat. 17105041; Dispase II, powder, 5g ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **podtrzymuje** zapisy SWZ.

13 pakiet 2, poz. 3

**Pytanie:**

Prosimy o podanie stężenia glukozy w pożywce.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu o stężeniu glukozy 4,5 g/l.

Zamawiający **dokona zmiany** zapisów SWZ.

14 pakiet 1, poz. 1

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie medium takiego jak npThermo Fisher Scientific nr kat. 10744019, Defined Keratinocyte SFM (1X)? Medium to wymaga dodania zawartego w zestawie suplementu (DefinedKeratinocyte-SFM GrowthSupplement).

**Odpowiedź:**

Zamawiający **podtrzymuje** zapisy SWZ.

15 projekt umowy (zał. nr 3): § 2, ust. 2 Pakiety: 1, 2 i 3

**Pytanie:**

Zamawiający zapisał:

*Na każde wezwanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy Zamawiającemu:*

- 1) *instrukcję obsługi i użytkowania w języku polskim,*
- 2) *aktualne dokumenty potwierdzające, że oferowany przez Wykonawcę sprzęt medyczny posiada odpowiednie dopuszczenie do użytkowania na terenie Polski i Unii Europejskiej,*
- 3) *wymagane z obowiązującymi przepisami prawa, tj.: atesty, świadectwa, deklaracje zgodności – zgodnie z Ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.*

Wnosimy o **usunięcie w/w ustępu** w odniesieniu do pakietu 1, 2 i 3.

*Wyszczególnione tam odczynniki służą bowiem tylko i wyłącznie do badań naukowych.*

*Nie spełniają definicji produktu medycznego i dlatego jako takie nie mogą być tak klasyfikowane.*

*Instrukcja obsługi i użytkowania także nie ma zastosowania w odniesieniu do odczynników laboratoryjnych. Ich użycie jest bowiem uzależnione od indywidualnej potrzeby użytkownika.*

*Producent zapewnia opis produktu na swojej stronie internetowej wyłącznie w języku angielskim.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, iż w Załączniku nr 3 do SWZ w §2 ust. 2 istnieje zapis:

2. *Na każde wezwanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy Zamawiającemu lub udostępni w formie elektronicznej (jeśli dotyczy):*

- 1) *instrukcję obsługi i użytkowania w języku polskim,*
- 2) *aktualne dokumenty potwierdzające, że oferowany przez Wykonawcę produkt lub wyrób medyczny posiada odpowiednie dopuszczenie do użytkowania na terenie Polski i Unii Europejskiej,*
- 3) *wymagane z obowiązującymi przepisami prawa, tj.: atesty, świadectwa, deklaracje zgodności.*

16

projekt umowy (zał. nr 3): § 3, ust. 4 Pakiety: 1, 2 i 3

**Pytanie:**

Zamawiający zapisał:

*Zamawiający zastrzega, że dostawa przedmiotu umowy może nastąpić jedynie w dni robocze – od poniedziałku do piątku w godzinach od 8:00 do 14:00*

Wnosimy o korektę w/w zapisu w odniesieniu do pakietów 1 i 3 tak by brzmiał:

*Zamawiający zastrzega, że dostawa przedmiotu umowy może nastąpić jedynie w dni robocze – od poniedziałku do piątku w godzinach od 8:00 do 16:00*

*Prośbę naszą motywujemy tym, iż odczynniki wymienione w pakietach 1, 2 i 3 są produkowane i magazynowane poza granicami kraju.*

*Dostawy odbywają się bezpośrednio z magazynu znajdującego się poza granicami kraju transportem lotniczym.*

*Wykonawca jest w stanie zagwarantować dostawy ramach dostaw standardowych. Zastrzeżenie dostawy do godziny 14:00 musi wpłynąć znacząco na podniesienie ceny oferty.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

17

projekt umowy (zał. nr 3): § 7, ust. 9 Pakiety: 1, 2 i 3

**Pytanie:**

Zamawiający zapisał:

*Jednorazowa wysokość kary umownej, obliczona zgodnie z ust. 1-3 w przypadku wartości poniżej 10,00 zł, nie może być niższa niż 10,00 zł (słownie: dziesięć złotych zero groszy).*

Wnosimy o usunięcie tego zapisu lub o uzupełnienie umowy o zapis mówiący o tym, że kary płacone za zwłokę w płatności będą także na poziomie minimum 10 zł w przypadku gdy wartość kary wyniesie poniżej 10 zł.

*Przywróci to wymaganą prawem równowagę stron.*

*Zwracamy uwagę, że mamy tu do czynienia z umową na dostawy sukcesywne.*

*Cena katalogowa produktu z pozycji 5 pakietu 5 wynosi tak małą kwotę, że hipotetycznie kara za zwłokę w dostarczeniu tego produktu może wynieść nawet i 15%. Wykonawca szacując ryzyko musi wziąć w/w sytuację pod uwagę.*

*Kary powinny być proporcjonalne do przewinienia a na poziomie z góry ustalonym.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

1

[pakiet 2, poz. 2](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 6 butelek po 500 mL zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie 3 opakowań (łącznie 18 butelek po 500 mL) co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **wyraża zgodę**, jednocześnie dokonując zmiany zapisów SWZ.

2

[pakiet 2, poz. 3](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 6 butelek po 500 mL zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie 4 opakowań (łącznie 24 butelek po 500 mL) co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający **wyraża zgodę**, jednocześnie dokonując zmiany zapisów SWZ.

3

[pakiet 8, poz. 1](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 10 worków po 100 sztuk, co łącznie daje 1000 sztuk pipet, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie jednego pełnego opakowania zbiorczego co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

4

[pakiet 8, poz. 2](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 4 worki po 50 sztuk, co łącznie daje 200 sztuk pipet, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie jednego pełnego opakowania zbiorczego co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

5

[pakiet 8, poz. 3](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 4 worki po 50 sztuk, co łącznie daje 200 sztuk pipet, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie jednego pełnego opakowania zbiorczego co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

6

[pakiet 9, poz. 1](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 10 raków po 50 sztuk próbek, co łącznie daje 500 sztuk próbek, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie jednego pełnego opakowania zbiorczego co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

7

[pakiet 9, poz. 3](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 20 worków po 5 sztuk butelek, co łącznie daje 100 sztuk butelek, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie jednego pełnego opakowania zbiorczego co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

8

[pakiet 9, poz. 5](#)**Pytanie:**

W związku z konfekcjonowaniem przez Producenta produktu w sposób inny niż opisany, to znaczy 1 opakowanie zbiorcze = 25 worków po 20 sztuk szalek, co łącznie daje 500 sztuk szalek, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy wyrazi zgodę na zaproponowanie jednego pełnego opakowania zbiorczego co w pełni pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

9

[pakiet 10, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pipet transferowych, sterylnych, pakowanych pojedynczo, ale w opakowania typu papier-plastik?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z treścią SWZ.

10

[pakiet 13](#)**Pytanie:**

Czy w ramach Pakietu nr 13 mają Państwo na myśli próbówki z antykoagulantem ACD-A do przygotowywania PRP w postaci wyrobu medycznego klasy IIB czy próbek diagnostycznych IVD nie zarejestrowanych jako wyrób medyczny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga próbek z antykoagulantem ACD-A do przygotowywania PRP klasyfikowane jako wyrób medyczny. Zamawiający **dokona korekty** zapisów SWZ.