Nr sprawy: DFP.271.118.2020.KK Kraków, dnia 7.10.2020 r.

|  |  |
| --- | --- |
|  | ***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu*** |

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę odczynników, materiałów zużywalnych oraz dzierżawę urządzeń dla Zakładu Mikrobiologii przy ul. Jakubowskiego 2 (NSSU) w Krakowie.*

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz modyfikuję specyfikację.

**Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu odczynników w którym gotowy do użycia, rozcieńczony bufor ma stabilność 5 dni w temperaturze pokojowej, ale w formie nierozcieńczonej/koncentratu po pierwszym otwarciu jest stabilny do końca daty ważności zestawu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 2**

Dotyczy pakietu nr 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu odczynników w którym gotowy do użycia, rozcieńczony bufor ma stabilność 5 dni w temperaturze pokojowej, ale w formie nierozcieńczonej/koncentratu po pierwszym otwarciu jest stabilny do końca daty ważności zestawu? **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 3**

Część nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwiarki *zgodnej z załączoną ulotką (*\*)- model AT-2000G? Pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność cen. Zgodnie z art.7 ust.1 PZP Zamawiający ma obowiązek przygotować i przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania Wykonawców. Obecny opis wskazuje na konkretnego wykonawcę łatwego w identyfikacji.

*(\*)Brak takiej informacji w zapytaniu Wykonawcy.*

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami granicznymi określonymi w załączniku nr 1b do Specyfikacji dla części 4.**

**Pytanie 4**

Część nr 3, Poz nr 1

Czy Zamawiający pod pojęciem zawartym w tytule „Kompletne zestawy” ma na myśli kompletny zestaw zawierający obok lateksu, kart z polami reakcyjnymi i patyczków do mieszania aby zestaw zawierał niezbędną do okresowej oceny lateksu oraz do oceny wątpliwych wyników kontrolę ujemną?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania graniczne dotyczące przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 3, poz.1.**

**Pytanie 5**

Część nr 3

Poz nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby test miał czułość dla MRSA i MSSA na poziomie 99%?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania graniczne dotyczące przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 3, poz.1.**

**Pytanie 6**

Część nr 3

Poz 4, pkt 5 parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zestaw zawierający tylko kontrole dodatnią z wyznaczoną konkretną wartością liczbową?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie 7**

Pytania do wzorów umów:

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

Uzasadnienie:   
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 odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

**Odpowiedź: Zamawiająca dopuszcza możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej.**

**Pytanie 8**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Uzasadnienie:   
VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia § 8 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 9**

(§ 8 ust. 2 pkt. ... ) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia § 8 ust. 2 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 10**

Prosimy o dodanie w § 3 Umowy zapisu, że wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł netto”

Uzasadnienie:   
Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu, na które składają się min. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia § 3 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Uzasadnienie:   
Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet , jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła , że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczona pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do wzoru umowy regulacji dotyczącej minimalnego poziomu realizacji przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?   
Uzasadnienie:   
Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym, iż Zamawiający przewidział takowy wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wzór umowy pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych – tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie:   
Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia produktu zastępczego w przypadku udokumentowanego braku możliwości dostarczenia produktu w terminie określonym w § 3 ust. 3 wzoru umowy z powodu pandemii COVID-19. Modyfikacji ulegają pierwsze dwa wiersze § 3 ust. 9 oraz § 9 ust. 3 pkt c) wzoru umowy (dotyczy obu wzorów umów, jednego obejmującego części 2, 3, 5 – 14 – dostawa odczynników i drugiego wzoru obejmującego części 1, 4 i 15 – dostawa odczynników i dzierżawa urządzeń) poprzez zastąpienie dotychczasowego brzmienia:

* Pierwszych dwóch wierszy § 3 ust. 9 wzoru umowy:

*„W przypadku pozyskania informacji o braku dostępności produktu określonego w załączniku nr 1 Wykonawca ma obowiązek przesłać w ciągu 5 dni roboczych na adresy mailowe:”*

nowym brzmieniem:

*W przypadku pozyskania informacji o braku dostępności produktu określonego w załączniku nr 1a oraz w przypadku udokumentowanego braku możliwości dostarczenia produktu w terminie określonym w § 3 ust. 3 wzoru umowy z powodu pandemii COVID-19 Wykonawca ma obowiązek przesłać w ciągu 5 dni roboczych na adresy mailowe:*

* § 9 ust.3 pkt c) wzoru umowy:

„*wprowadzenia produktu zastępczego w przypadku braku dostępności produktu”*

nowym brzmieniem:

„*wprowadzenia produktu zastępczego w przypadku braku dostępności produktu oraz w przypadku udokumentowanego braku możliwości dostarczenia produktu w terminie określonym w § 3 ust. 3 wzoru umowy z powodu pandemii COVID-19”*

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia:   
Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy , w tym poszczególnych zamówień , gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrola stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki , akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego . Wykonawca dołoży wszelkich starań , aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie:   
Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, 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 okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej , złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 15**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dołączenie do oferty certyfikatów potwierdzających równoważność zaoferowanych produktów tylko w języku angielskim?

Uzasadnienie:   
Informacje zawarte na certyfikatach to głównie dane czytelne i jednoznaczne bez względu na język, w którym zostały przygotowane np. zawartość poszczególnych kontroli, dla których podane są jednocześnie symbole.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów, MSDS) w formie elektronicznej?   
Uzasadnienie:   
Pozwoli to Zamawiającemu na szybkie odnalezienie wymaganych dokumentów, bez konieczności wykonywania wydruku.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje postanowienie § 3 ust. 5 pkt b) wzoru umowy poprzez dodanie możliwości dostarczania kart charakterystyk w formie elektronicznej i nadanie mu takiego samego brzmienia w obu wzorach:

*„b) aktualnych kart charakterystyki substancji (MSDS)/kart danych dotyczących bezpieczeństwa produktu, spełniających wymogi aktualnie obowiązującego rozporządzenia REACH (ang. Registration, Evaluation and Authorisation of Chemicals) w języku polskim lub zapewnienia Szpitalowi Uniwersyteckiemu dostępu  do aktualnych kart w języku polskim na stronie internetowej oraz ich pobrania w formacie pliku pdf 7 dni w tygodniu, 24 h na dobę lub doręczenia ich w formie elektronicznej.  Udostępnienie kart na stronie internetowej Wykonawcy musi rozpocząć się z chwilą wysłania towaru do Szpitala Uniwersyteckiego. W przypadku aktualizacji kart Wykonawca dostarczy zaktualizowane karty w terminie 14 dni od daty ich aktualizacji bezpośrednio do Szpitala Uniwersyteckiego lub zapewni Szpitalowi Uniwersyteckiemu możliwość pobrania zaktualizowanych kart w języku polskim ze strony internetowej w postaci pliku pdf. Przez aktualną kartę charakterystyki należy rozumieć Karty charakterystyki zgodne z ustawą z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach, spełniające wymogi aktualnie obowiązującego rozporządzenia REACH (ang. Registration, Evaluation and Authorisation of Chemicals) – rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1907/2006 regulujące kwestie stosowania chemikaliów, poprzez ich rejestrację i ocenę oraz w niektórych przypadkach, udzielanie zezwoleń i wprowadzanie ograniczeń obrotu – jeżeli dostarczany towar zawiera substancje niebezpieczne”*

**Pytanie 17**

Dotyczy projektu umowy, stanowiącego załącznik do SIWZ.   
dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80 % ilości wyszczególnionych w ofercie ? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, ze "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."

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.**

**Pytanie 18**

dotyczące umowy § 8 ust. 2 załącznik nr 3 do SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5 % NIEZREALIZOWANEJ wartości Umowy w przypadku odstąpienia ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia § 8 ust. 2 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 19**

Dotyczy do arkusza cenowego, stanowiącego załącznik 1a do SIWZ.

pakiet 1 wymagania graniczne punkt 1

Czy Zamawiający dopuści krążek diagnostyczny z optochiną (pozycja 51) innego producenta niż krążkiantybiotykowe?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika 1b do Specyfikacji, cz. 1, pkt.1.**

**Pytanie 20**

pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o podanie w ilu cyklach w ciągu doby będą barwione preparaty?

**Odpowiedź: Zamawiający uzależnia ilość cykli barwienia od liczby zlecanych badań. Z uwagi na zmienne kryterium, Zamawiający nie może precyzyjnie określić częstości barwienia preparatów w ciągu doby.**

**Pytanie 21**

pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie który barwnik (safranina czy fuksyna) będzie wykorzystywany do barwienia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba barwniki, jednakże Zamawiający preferuje fuksynę.**

**Pytanie 22**

pakiet 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch rotorów 12-pozycyjnych z możliwością barwienia 1-12 preparatów jednorazowo?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 23**

pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości dni pracy barwiarki w tygodniu.

**Odpowiedź: Zamawiający uzależnia częstotliwość pracy barwiarki od liczby zlecanych badań.   
Z uwagi na zmienne kryterium Zamawiający nie może precyzyjnie określić ilości dni pracy barwiarki w tygodniu.**

**Pytanie 24**

pakiet 4

Czy Zamawiający wymaga aby barwiarka miała możliwość rozbudowy o cytowirówkę?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania graniczne dotyczące przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 4, pkt. 1-7.**

**Pytanie 25**

pakiet 4 wymagania graniczne pozycja 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy pod pojęciem „metoda natryskowa” Zamawiający wymaga barwiarki, która rozpyla odczynniki równomiernie na preparacie za pomocą dysz natryskowych (nie zalewowych)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania dotyczące metody barwienia preparatów w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 4, pkt. 1.**

**Pytanie 26**

pakiet 5 wymagania graniczne pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści test, którego producent stwierdza, że „Z powodu braku aktualnych międzynarodowych rekomendacji, dotyczących interpretacji wartości MIC, stężenia wybrane jako wartość graniczna (breakpoint) stanowią pewną wypadkową dostępnych danych i mogą być w przyszłości zmienione; określenie zależności pomiędzy wynikami uzyskiwanymi in vitro a odniesieniami klinicznymi wymaga dalszych badań”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania graniczne dotyczące interpretacji wyniku testu w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 5, pkt. 7.**

**Pytanie 27**

Dotyczy części nr 7

Jeżeli metodyka wykonania oznaczeń nie przewiduje takiej konieczności, czy Zamawiający odstąpi od konieczności dostarczania folii ochronnej w zestawie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika 1b do Specyfikacji, cz. 7, pkt. 2.**

**Pytanie 28**

Dotyczy części nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie zestawów diagnostycznych zawierających kalibrator/-y, kontrolę pozytywną oraz kontrolę negatywną?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający określił wymagania dotyczące odczynników gotowych w zestawie w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 7, pkt. 2. Jednocześnie Zamawiający dokonał modyfikacji w ww. załączniku.**

**Pytanie 29**

Dotyczy części nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów charakteryzujących się 100% czułością i specyficznością kliniczną?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania graniczne dotyczące czułości i swoistości testu w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 7, pkt. 6.**

**Pytanie 30**

Dotyczy części nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie zestawów diagnostycznych zawierających kalibrator/-y, kontrolę pozytywną oraz kontrolę negatywną?

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania dotyczące odczynników gotowych dostarczanych w zestawie w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 8, poz. 1 i 2, pkt. 2. Jednocześnie Zamawiający dokonał modyfikacji w ww. załącznika.**

**Pytanie 31**

Dotyczy części nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby oznaczenia przeciwciał przeciw Treponema pallidum w klasie IgG i IgM były wykonywane również w płynie mózgowo – rdzeniowym?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający precyzyjnie określił wymagania dotyczące badanego materiału w załączniku nr 1a, cz. 8, poz. 1 i 2 oraz w załączniku nr 1b, cz. 8, poz. 1 i 2, pkt. 1.**

**Pytanie 32**

Dotyczy części nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 - Test immunoenzymatyczny (ELISA do oznaczania in vitro przeciwciał klasy IgG (półilościowo/ilościowo) anty- Varicella Zoster Virus (VZV) w ludzkiej surowicy i/lub osoczu do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 33**

Dotyczy części nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie zestawów diagnostycznych zawierających kalibrator/-y, kontrolę pozytywną oraz kontrolę negatywną?

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania dotyczące odczynników gotowych dostarczanych w zestawie w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 12, poz. 1, pkt. 4 oraz poz. 2, pkt. 2. Jednocześnie Zamawiający dokonał modyfikacji w ww. załącznika.**

**Pytanie 34**

Dotyczy części nr 12

Jeżeli metodyka wykonania oznaczeń nie przewiduje takiej konieczności, czy Zamawiający odstąpi od konieczności dostarczania folii ochronnej w zestawie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.** **Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika 1b do Specyfikacji, cz. 12, poz. 1 pkt. 4 oraz poz. 2 pkt. 2.**

**Pytanie 35**

Dotyczy części nr 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu charakteryzującego się brakiem reakcji krzyżowych wobec m.in. Entamoeba hartmanni, Endolimax nana, Entamoeba histolytica/dispar, Entamoeba coli, Blastocystis hominis, Dientamoeba fragilis, Chilomastix mesnili, Strongyloides stercoralis, Cryptosporidium, Ascaris lumbricoides, Enterobius vermicularis, Diphyllobothrium species, Hymenolepis nana, Clonorchis sinensis, Enteromonas hominis, Trichuris trichiura, Iodamoeba buetschlii, Hookworm, Schistosoma mansoni, rotavirus, Taenia eggs, Fasciola eggs, Isospora belli, Entamoeba polecki, Adenovirus?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu charakteryzującego się brakiem reakcji krzyżowych wobec m.in. Entamoeba hartmanni, Endolimax nana, Entamoeba histolytica/dispar, Entamoeba coli, Blastocystis hominis, Dientamoeba fragilis, Chilomastix mesnili, Strongyloides stercoralis, Cryptosporidium, Ascaris lumbricoides, Enterobius vermicularis, Diphyllobothrium species, Hymenolepis nana, Clonorchis sinensis, Enteromonas hominis, Trichuris trichiura, Iodamoeba buetschlii, Hookworm, Schistosoma mansoni, rotavirus, Taenia eggs, Fasciola eggs, Isospora belli, Entamoeba polecki, Adenovirus.**

**Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika 1b do Specyfikacji, cz. 14, pkt. 9.**

**Pytanie 36**

Dotyczy części nr 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu, który zawiera kontrolę pozytywną i kontrolę negatywną, które wykonywane przy każdym oznaczeniu pozwalają na łatwą walidację stabilności testu? - Kontrola negatywna czytana wizualnie powinna być bezbarwn, natomiast na czytniku mikropłytek powinna pokazać wartość <0,08 OD odczyt przy dł. fali 450 /620-650 nm. - Kontrola pozytywna czytana wizualnie powinna być wyraźnie żółta, na czytniku powinna mieć wartość > 0,5 O.D.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu, który zawiera kontrolę pozytywną i kontrolę negatywną, które wykonywane przy każdym oznaczeniu pozwalają na łatwą walidację stabilności testu - Kontrola negatywna czytana wizualnie powinna być bezbarwna, natomiast na czytniku mikropłytek powinna pokazać wartość <0,08 OD odczyt przy dł. fali 450 /620-650 nm. - Kontrola pozytywna czytana wizualnie powinna być wyraźnie żółta, na czytniku powinna mieć wartość > 0,5 O.D.**

**Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika 1b do Specyfikacji, cz. 14, pkt. 14.**

**Pytanie 37**

Dotyczy części nr 15

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu, w którym materiał stanowi ludzka surowica lub plazma pobrana na EDTA, heparynę i cytrynian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania dotyczące antykoagulantów oraz badanego materiału w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 15, pkt. 4.**

**Pytanie 38**

Dotyczy części nr 15

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania materiału kontrolnego w zestawach odczynnikowych lub dostarczenia go oddzielnie?

Kontrolne paski testowe z każdej membrany nitrocelulozowej zostały zainkubowane z surowicą referencyjną. Jeden z tak zainkubowanych pasków jest zawarty w zestawie testowym. W dolnej części paska testowego znajduje się chip membrany będący kontrolą koniugatu (w odpowiedniej klasie Ig). Poniżej kontroli koniugatu znajduje się chip membrany będący pasmem kontrolnym (Kontrola). Jeśli któreś z tych pasm kontrolnych wykazuje słabą reakcję lub jej brak, wynik należy uznać za nieważny.

**Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania materiału kontrolnego dla testu, jeżeli wykonawca dostarczy z zestawem diagnostycznym matrycę lub wzorzec do oceny testu. Zamawiający zmodyfikował zał. 1b do Specyfikacji, cz. 15, pkt. 20.**

**Pytanie 39**

Część 13 - Szybki test do wykrywania antygenów Crypto/Giardia w kale:

Czy zamawiający dopuści test pakowany po 25 ozn? Zostanie zaoferowanych 40 opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza test kasetkowy konfekcjonowany po 25 oznaczeń. Zamawiający dokonał modyfikacji oczekiwanej wielkości opakowania w zał. 1a, cz. 13.**

**Pytanie 40**

Część 13 - Szybki test do wykrywania antygenów Crypto/Giardia w kale:

Czy Zamawiający wymaga szybkiego kasetkowego testu immunoenzymatycznego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający precyzyjnie określił wymagania graniczne dotyczące przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 13, pkt. 6 i 7.**

**Pytanie 41**

Część 13 - Szybki test do wykrywania antygenów Crypto/Giardia w kale:

Czy Zamawiający dopuści dostawę transportem, w którym nie ma możliwości uzyskania wydruku z monitoringu temperatury?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostawy testu transportem monitorowanym pod względem temperatury bez konieczności wydruku z monitoringu temperatury. Zamawiający dokonał modyfikacji zał. 1b do Specyfikacji, cz. 13, pkt.11.**

**Pytanie 42**

Część 13 - Szybki test do wykrywania antygenów Crypto/Giardia w kale:

Czy Zamawiający dopuści termin ważności testu minimum 9 m-cy? Zważywszy na zapotrzebowanie Zamawiającego, jest to termin wystarczający.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza termin ważności testu minimum 9 m-cy od daty dostawy. Zamawiający dokonał modyfikacji zał. 1b do Specyfikacji, cz. 13, pkt.16.**

**Pytanie 43**

Zadanie 2 - Czy Zamawiający wymaga aby generatory były kompletne i składały się z torebek, generatorów oraz min. 2 spinaczy ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga kompletnych zestawów generatorów dla uzyskania mikroaerofilnych warunków hodowli. Zamawiający dokonał modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia zał. 1a do Specyfikacji, cz. 2.**

**Pytanie 44**

Zadanie nr 4 - Formularz cenowy, wymagania graniczne pkt. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności odczynników wynosił minimum 3 miesiące od daty dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji.**

**Pytanie 45**

Zadanie 4 - (Dot. Par, wymagane pkt. 2) Czy Zamawiający dopuści aparat umożliwiający jednoczesne barwienie max 12 preparatów ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 46**

Zadanie 4 - (Dot. Par, wymagane pkt. 3) Czy Zamawiający dopuści aparat, który wykonuje barwienie preparatów w czasie ok 6 minut ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał modyfikacji zał. 1b do Specyfikacji, cz. 4, pkt. 3.**

**Pytanie 47**

Pakiet 5 - (Dot. Par, wymagane pkt. 2) Czy Zamawiający dopuści test, który zawiera w składzie: Flucytozyna, Amphoterycyna B, Fluconazol, Itraconazol oraz Voriconazol ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji. Zamawiający określił wymagania graniczne dotyczące leków przeciwgrzybiczych w załączniku nr 1b do Specyfikacji, cz. 5, pkt. 2.**

**Pytanie 48**

Pytania do Umowy dotyczy części 2,3,5-14:

§3 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Wykonawca zobowiązuje się do dostawy produktów wraz z wyładunkiem w ilościach określanych każdorazowo w zamówieniach realizowanych w terminie do 14 dni roboczych liczonych od daty złożenia zamówienia za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres: ……………….”?

Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawne i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy dla części 2, 3, 5 - 14.**

**Pytanie 49**

§3 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postanowienia umownego w zakresie formy komunikacji pomiędzy Stronami wyłącznie na formę elektroniczną – email?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy dla części 2, 3, 5 - 14.**

**Pytanie 50**

§4 ust. 2 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu każdorazowego dostarczania faktur w wersji papierowej w odniesieniu do Wykonawców, którzy dostarczyli faktury w wersji elektronicznej zgodnie z §4 ust. 2 lit. a poprzez wykreślenie przedmiotowego postanowienia?

Uzasadnienie: Wykonawca jako podmiot będący globalną korporacją nie ma możliwości dostarczania faktur zarówno w wersji elektronicznej jak i papierowej jak tego wymaga Zamawiający. Ze względu na ograniczenia rozwiązań systemowo-informatycznych oraz zcentralizowany system rozliczeń faktury mogą być każdorazowo wystawiane i doręczane Zamawiającemu wyłącznie w wersji papierowej lub wyłącznie w wersji elektronicznej. Mając powyższe na uwadze Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody** **i pozostawia §4 ust. 2 lit. b wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 51**

§4 ust. 3 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Wykonawca zobowiązuje się do umieszczenia w treści faktury za dostawę towaru lub w dokumencie dołączonym do faktury następujących danych: nazwę płatnika, nazwę odbiorcy, nr faktury, NIP dostawcy, nazwę towaru, ilość dostarczoną, cenę netto, %VAT, serię, datę ważności,”?

Uzasadnienie: Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o modyfikację postanowienia umownego w zakresie wymaganych do zamieszczania na fakturach danych ze względu na fakt, iż Wykonawca jako podmiot korporacyjny nie ma możliwości uwzględnienia na dokumentach księgowych części informacji w tym w szczególności numeru postępowania przetargowego oraz osoby odpowiedzialnej za akceptację faktur tj. Kierownik Zakładu Mikrobiologii.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §4 ust. 3 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 52**

§8 ust. 2 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §8 ust. 2 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 53**

§8 ust. 3 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości do 2,5 % kwoty wartości brutto niezrealizowanej części umowy (w zakresie części której dotyczy naruszenie), z zastrzeżeniem następnego akapitu oraz z zastrzeżeniem ust. 4 niniejszego paragrafu.

Trzeci przypadek w każdym z 12 – miesięcznych okresów obowiązywania umowy nienależytego wykonania umowy polegający na naruszeniu postanowienia § 4 ust. 2 pkt c) skutkować będzie naliczeniem przez Szpital Uniwersytecki kary umownej w wysokości 1% wartości brutto nieprawidłowo wystawionej faktury, jednak nie mniejszej niż 50,00 zł (słownie złotych: pięćdziesiąt 00/100). Każde kolejne naruszenie w danym 12 – miesięcznym okresie obowiązywania umowy przedmiotowego postanowienia skutkuje nabyciem uprawnienia przez Szpital Uniwersytecki do naliczenia kary umownej w wysokości 1% wartości brutto nieprawidłowo wystawionej faktury, jednak nie mniejszej niż 100,00 zł (słownie złotych: sto 00/100). Kara umowna nie może przekraczać 5 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1 umowy (w zakresie części której dotyczy naruszenie).”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §8ust. 3 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 54**

Pytania do Umowy (dot. cz. 1, 4 i 15):

§3a ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Zamawiający zobowiązuje się do ubezpieczenia urządzenia/urządzeń od wszelkich możliwych ryzyk oraz obowiązany jest uiszczać podatki i inne ciężary związane z posiadaniem urządzenia/urządzeń”?

Uzasadnienie: To na dzierżawcy leży kwestia ewentualnego ubezpieczenia aparatu w lokalu przez niego użytkowanym. Wydzierżawiający nie jest w stanie ubezpieczyć aparatu np. od kradzieży, ponieważ nie znane są mu warunki przechowywania, jakie Państwo posiadają zabezpieczenia przeciwkradzieżowe. Wysoce prawdopodobne jest, że Ubezpieczyciel może odmówić ubezpieczenia, jeżeli zabezpieczenia przed kradzieżą będą niewystarczające. To dzierżawca będzie korzystał z przedmiotu dzierżawy i to w jego domenie winno być zabezpieczenie (w tym ew. ubezpieczenie) przed zniszczeniem czy kradzieżą przedmiotu dzierżawy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §3a ust. 7 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 55**

§3a ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku wystąpienia awarii urządzenia, którego naprawa zajmie więcej niż 2 dni robocze Wykonawca zobowiązuje się w terminie 3 dni roboczych wymienić na czas naprawy wadliwe urządzenie na wolne od wad. Wszelkie koszty w powyższym zakresie obciążają Wykonawcę.”?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy w zakresie części 4 i 15.**

**Pytanie 56**

§3a ust. 10 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 48 godzin w dni robocze?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy w zakresie części 4 i 15.**

**Pytanie 57**

§4 ust. 2 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Uzasadnienie: Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczania faktur w wersji papierowej w odniesieniu do Wykonawców, którzy dostarczyli faktury dopełniając wymagań wynikających z §4 ust. 2 lit. a.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §4 ust. 2 lit. b wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 58**

§4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Wykonawca zobowiązuje się do umieszczenia w treści faktury za dostawę produktów lub w dokumencie dołączonym do faktury następujących danych: nazwę płatnika, nazwę odbiorcy, nr faktury, NIP dostawcy, nazwę produktu, ilość dostarczoną, cenę netto, %VAT, serię, datę ważności, numer umowy (SU DOP) na podstawie której następuje realizacja zamówienia”?

Uzasadnienie: Wykonawca z uwagi na ograniczenia systemowe oraz zdecentralizowane struktury organizacyjne zwraca się z uprzejmą prośbą o rezygnację przez Zamawiającego z konieczności zamieszczania w treści faktur numeru postępowania przetargowego oraz osoby odpowiedzialnej za akceptację faktur.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §4 ust. 3 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 59**

§4 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Wykonawca dostarczy do Szpitala Uniwersyteckiego w ciągu 5 dni roboczych liczonych od daty upływu miesięcznego okresu uprawniającego do naliczenia części czynszu fakturę opiewającą na kwotę odpowiadającą miesięcznej części, o której mowa w ust. 4, zawierającą: nazwę płatnika, nazwę odbiorcy, numer ośrodka kosztów, nr faktury, NIP Wykonawcy, nazwę przedmiotu dzierżawy, czynsz dzierżawny netto, %VAT, numer umowy na podstawie której następuje realizacja dzierżawy. Dane, o których mowa w zdaniu poprzednim, mogą być umieszczone przez Wykonawcę w dokumencie dołączonym do faktury. Faktura za ostatni miesiąc obowiązywania umowy zostanie dostarczona przez Wykonawcę nie wcześniej niż ostatniego dnia obowiązywania umowy i nie później niż 3 dnia następnego miesiąca.”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §4 ust. 5 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 60**

§7 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Trzykrotne pisemne stwierdzenie przez Szpital Uniwersytecki naruszeń przez Wykonawcę postanowień niniejszej umowy (nie dotyczy naruszeń określonych w § 8 ust. 3 zdanie 2 oraz § 8 ust. 4 zdanie 4) uprawnia Szpital Uniwersytecki do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do zaprzestania naruszeń. W tym przypadku Wykonawcy nie przysługuje prawo do jakiegokolwiek odszkodowania (rekompensaty) poza wynagrodzeniem za prawidłowo wykonane obowiązki umowne do chwili rozwiązania.”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §7 ust. 1 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 61**

§8 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku niewykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości 10 % niezrealizowanej części wartości wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia §8 ust. 2 wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie 62**

§8 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku naruszenia terminu, o którym mowa w § 3 ust. 3 umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości 0,1 % wartości brutto zamówionego, a niedostarczonego w terminie produktu (jednak nie mniej niż 15,00 zł) za każdy dzień zwłoki W przypadku naruszenia terminów, o których mowa w § 3 ust. 5, 8, 9,10 Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości 0,01 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1 lit. a) umowy (jednak nie mniej niż 15,00 zł) za każdy dzień zwłoki, zaś w przypadku naruszenia terminów, o których mowa w § 3a ust. 1, 2, 3, 6, 8, 9, 10 a i c lub 13 umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości 0,5 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1 lit. b) umowy za każdy dzień zwłoki.

Kara umowna nie może przekraczać 5 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1 umowy (w zakresie części której dotyczy naruszenie).

Trzeci przypadek naruszenia w każdym z 12 – miesięcznych okresów obowiązywania umowy terminów, o których mowa w § 4 ust. 2 pkt a) lub b) skutkować będzie naliczeniem przez Szpital Uniwersytecki kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto opóźnionej faktury za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniejszej niż 50,00 zł (słownie złotych: pięćdziesiąt 00/100). Każde kolejne naruszenie ww. terminów w danym 12 – miesięcznym okresie obowiązywania umowy skutkuje nabyciem uprawnienia przez Szpital Uniwersytecki do naliczenia kary umownej w wysokości 0,7% wartości brutto opóźnionej faktury za każdy dzień opóźnienia, jednak nie mniejszej niż 70,00 zł. (słownie złotych: siedemdziesiąt 00/100) za każdy dzień opóźnienia. Kara umowna nie może przekraczać 5 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1 umowy (w zakresie części której dotyczy naruszenie).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, i pozostawia § 8 ust. 4 wzoru umowy bez zmian.**

**Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia:**

**1) Zamawiający dokonał modyfikacji kolumny „D” załącznika nr 1a w zakresie części 6-15 poprzez zastąpienie nazwy kolumny: „Łączna ilość odczynnika” nowym obowiązującym brzmieniem:** „**Łączna ilość odczynnika / Oczekiwana wielkość opakowania”**

**2)** **Zamawiający dokonał modyfikacji pkt. 3.5 specyfikacji istotnych wersji zamówienia nowym obowiązującym brzmieniem:**

**„Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia wraz z pierwszą dostawą towaru:**

**- aktualnych kart charakterystyki substancji (MSDS) w języku polskim lub zapewnienia dostępu do kart charakterystyki w języku polskim na stronie internetowej 7 dni w tygodniu, 24 h na dobę*****lub doręczenia ich w formie elektronicznej.* Udostępnienie kart na stronie internetowej wykonawcy ma rozpocząć się z chwilą wysłania towaru do użytkownika. W przypadku aktualizacji Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć zaktualizowane karty w terminie 14 dni od daty ich aktualizacji, bezpośrednio do użytkownika w wersji papierowej lub też powiadomi użytkownika drogą e mailową o nowej wersji karty zamieszczonej na stronie wykonawcy w terminie 14 dni od daty ich aktualizacji. Ponadto wykonawca zapewni użytkownikom możliwość pobrania kart ze strony internetowej w postaci pliku PDF. Przez aktualną kartę charakterystyki należy rozumieć Karty charakterystyki zgodne z ustawą z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U.2015.1203 j.t.), spełniające wymogi aktualnie obowiązującego rozporządzenia REACH (ang. Registration, Evaluation and Authorisation of Chemicals) – rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1907/2006 regulujące kwestie stosowania chemikaliów, poprzez ich rejestrację i ocenę oraz w niektórych przypadkach, udzielanie zezwoleń i wprowadzanie ograniczeń obrotu - jeżeli oferowane odczynniki zawierają substancje niebezpieczne;(…) „**

**W załączeniu przekazuję zmodyfikowany arkusz cenowy i opis przedmiotu zamówienia stanowiący załącznik nr 1a do specyfikacji oraz zmodyfikowane wymagania graniczne stanowiące załącznik nr 1b do specyfikacji, jak również wzór umowy w zakresie cz. 2, 3,5-14 oraz wzór umowy w zakresie cz. 1, 4, 15 stanowiący załącznik nr 3 do specyfikacji.**

**Informuję, że w związku z koniecznością dokonania odpowiedzi na pytania oraz modyfikacji termin składania ofert uległ przedłużeniu do dnia 20.10.2020 r. do godz. 11:30. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 20.10.2020 r. o godz. 11:30. Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.**