



LAS-254/2-PN/70-2020

Rybnik, dnia 15.12.2020 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE - MODYFIKACJA 2

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawę systemu do badań mikrobiologicznych wraz z dzierżawą urządzeń
(zamówienie nr **LAS-254-PN/70-2020**)
opublikowanym w Biuletynie Zamówień Publicznych
z dnia 04.12.2020 r., nr 760014-N-2020

Pytanie 1: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby oferenci dostarczyli aparat back – up – owy wykonujący te same testy, co aparat podstawowy i w oparciu o to samo oprogramowanie w celu zapewnienia nieprzerwanej diagnostyki mikrobiologicznej przed pojawieniem się serwisu technicznego, bez straty inkubowanych testów?”

Odpowiedź 1: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia i nie stawia takich wymagań.

Pytanie 2: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 2.6

Czy Zamawiający dopuści testy manualne do identyfikacji Corynebacterium?”

Odpowiedź 2: Zamawiający wymaga, aby identyfikacja drobnoustrojów w załączniku 1.2 w pkt. 2.1, 2.2, 2.3., 2.6, 2.8 była wykonywana w automatycznym systemie, dopuszcza by w zakresie pozostałych drobnoustrojów zaoferowano metodę alternatywną, w tym także manualną.

Pytanie 3: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 2.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie systemu automatycznego, na pokładzie którego odbywa się inkubacja i pomiar testu do beztlenowców, natomiast operator po procesie inkubacji w celu wywołania reakcji dodaje do kilku studzienek odczynnik?”

Odpowiedź 3: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 4: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści testy identyfikacyjne w systemie automatycznym zawierające 27 – 29 dołków zawierających substraty szeregu biochemicznego? A przypadku identyfikacji drobnoustrojów Neisseria/Haemophilus, bakterie beztlenowe odpowiednio 18 i 24 dołki zawierające substraty szeregu biochemicznego?”

Odpowiedź 4: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 5: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 11

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie aktualizacji oprogramowania przez odpowiednio przeszkoloną osobę aplikacyjną w każdym momencie, w którym następują zmiany EUCAST po ich akceptacji przez zespół ekspertów w Polsce oraz informacje o wersji zawarte w regułach eksperckich w systemie ?”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia.

Telefony:

Centrala: 032 42-91-000

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 032 42-91-254

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

Pytanie 6: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 14

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z systemem, w którym panele posiadają odpowiednio dopasowane nakrywki. To rozwiązanie pozwala na odczyt wzrostu drobnoustrojów w czasie rzeczywistym co 3 godziny i dodanie odpowiednich odczynników przez analizator przed ostatnim czytaniem w metodzie kolorymetrycznej do identyfikacji oraz odczyt lekowrażliwości w metodzie nefelometrycznej metodą mikrorozcieńczeń w bulionie?

Dzięki temu rozwiązaniu diagnosta ma możliwość dodatkowego odczytu wizualnego każdego testu, co jest związane również z normą dotyczącą mikrorozcieńczeń w bulionie, jaką posiada proponowany przez nas system (norma ISO 20776 referencyjna według rekomendacji EUCAST).”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 7: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 15, 16

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie z wieloma możliwościami, gdzie wynik identyfikacji otrzymywany jest po 16 - 18 godzinach w klasycznej metodzie kolorimetrii oraz po 2,5 godzinach w metodzie fluorymetrii, a także dla paneli specjalistycznych (do identyfikacji grzybów, beztlenowców i *Neisseria/Haemophilus*) w ciągu 4 godzin.

Wynik lekowrażliwości otrzymywany jest po 16 -18 godzinach.

System proponowany posiada dodatkową funkcjonalność, wszystkie badania mają możliwość wydłużenia czasu inkubacji w przypadku bakterii wolnorosnących, co powoduje brak zatrzymania badania (terminacji) i jego ostateczne wydanie, co ma ogromne znaczenie w diagnostyce mikrobiologicznej.”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 8: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 19

Czy Zamawiający wymaga dodatkowego zewnętrznego czytnika kodów kreskowych? Oferowany aparat ma wbudowany czytnik wewnętrzny i sam odczytuje kody z testów będących na pokładzie urządzenia i nie ingeruje w ten odczyt operator systemu ?”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 9: „Dotyczy: WYMAGANE FUNKCJE/PARAMETRY, pozycja nr 20 - Oprogramowanie w języku polskim

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym system do identyfikacji i określania lekowrażliwości z oprogramowaniem w języku graficznym i angielskim współdziała ze specjalistycznym oprogramowaniem w języku polskim, w którym odbywa się cała obróbka wyniku pacjenta ze wszystkimi interpretacjami oraz alertami.

System do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości jest instrumentem, w którym odbywa się jedynie inkubacja paneli oraz ich odczyt, a operator wprowadza jedynie informację o numerze izolatu i numerze panelu bez użycia jakiegokolwiek języka.”

Odpowiedź 9: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 10: „Dotyczy: Formularz cenowy - odczynniki i materiały zużywalne do badań – zapisy pod tabelą „Termin ważności dla wszystkich pozycji: minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgodnie z zapisem wymaganych funkcji/parametrów w pozycji nr 17 „Minimalny termin ważności testów: 6 miesięcy od momentu dostarczenia” ?

Pojawiła się w obu pozycjach sprzeczność co do terminu ważności testów i w związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie.”

Odpowiedź 10: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 11: „Zwracamy Dotyczy: Formularz cenowy, pozycje 1, 2, 3.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o szczegółowe podanie liczby testów do identyfikacji drobnoustrojów oraz do lekowrażliwości zgodnie z wyspecyfikowanym zakresem powyższych badań:

- 2.1 - Gram-ujemne.
- 2.2 - Gram-dodatnie.
- 2.3 - *Bacillus*.
- 2.4 - *Neisseria*.
- 2.5- *Haemophilus*.

- 2.6 - *Corynebacterium*.
- 2.7 - Bakterie beztlenowe
- 2.8 - Grzyby drożdżopodobne
- 4.1 - Gram-ujemne
- 4.2 - Gram-dodatnie
- 4.3 - Grzyby drożdżopodobne (w tym flukonazol i vorikonazol)
- 4.4 - Bakterie beztlenowe

ze względu na konieczność rzetelnej wyceny wszystkich odczynników i akcesoriów potrzebnych do przeprowadzenia badania.”

Odpowiedź 11: Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia – formularza cenowego – Załącznik 1.1.A.

Pytanie 12: „Pytanie – dotyczy wzoru umowy w § 1 ust. 3:

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, że "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 12: Zamawiający informuje, że przewiduje realizację przedmiotu zamówienia w ilościach określonych w niniejszym zamówieniu.

Pytanie 13: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 – System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń – w tym analizator – 1 komplet, pkt. 6 - Możliwość identyfikacji mechanizmów oporności takich jak: MRS, (S.aureus, CN Staphylococcus), HLAR, VRE, GISA, VISA, VRSA, MLSb, ESBL, podejrzenie wytwarzania karbapenemaz
Czy Zamawiający jako możliwość identyfikacji mechanizmu oporności ESBL wymaga aby występował na każdym z rodzajów testów?”

Odpowiedź 13: Zamawiający wymaga aby mechanizm oporności ESBL znajdował się na wszystkich panelach oznaczania lekowrażliwości przeznaczonych dla bakterii Gram-ujemnych.

Pytanie 14: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 – System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń – w tym analizator – 1 komplet , pkt. 6 - Możliwość identyfikacji mechanizmów oporności takich jak: MRS, (S.aureus, CN Staphylococcus), HLAR, VRE, GISA, VISA, VRSA, MLSb, ESBL, podejrzenie wytwarzania karbapenemaz
Czy Zamawiający poprzez sformułowanie „podejrzeniem wytwarzania karbapenemaz” rozumie, że na wyniku jest napisane czy dany drobnoustrój wytwarza/nie wytwarza karbapenemazy przy zastosowaniu odpowiedniego rodzaju testu?

Odpowiedź 14: Zamawiający wymaga takiej informacji.

Pytanie 15: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 – System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń – w tym analizator – 1 komplet , pkt. 16 – Średni czas oznaczania lekowrażliwości większości drobnoustrojów 6-8 godzin.

Czy Zamawiający zgodzi się na możliwość zaoferowania manualnych testów do oceny lekowrażliwości grzybów z odczytem powyżej 24 godzin? Testy takie pozwalają na wiarygodny odczyt oraz interpretację wyników badań wraz z podaniem S I R dla najczęściej stosowanych w terapii leków przeciwgrzybiczych.”

Odpowiedź 15: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16: „Dotyczy Załącznika nr 1.2 – System automatyczny do badań mikrobiologicznych z dzierżawą urządzeń – w tym analizator – 1 komplet, pkt. 2.4, 2.5, 2.7, 4.3 i 4.4 oraz wymagania umieszczone w uwadze**

Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego wymogu, jeżeli poszczególni Wykonawcy do wykonania badań z pozycji 2.4, 2.5, 2.7, 4.3 i 4.4 zaoferują szybkie, łatwe do wykonania oraz proste w odczycie i interpretacji testy manualne nie wymagające zastosowania

dotatkowych urządzeń, które nie mają możliwości podłączenia do sieci informatycznej Szpitala lub testy odczytywane wzrokowo?

Do sieci LIS zostanie podłączony jedynie główny analizator umożliwiający automatyczną identyfikację oraz ocenę lekowrażliwości drobnoustrojów.”

Odpowiedź 16: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17: „Dotyczy Załącznika nr 1.1A – Formularz cenowy – Odczynniki i materiały używalne do badań, poz. 1 – Testy do identyfikacji drobnoustrojów oznaczane w systemie automatycznym.

Ze względu na możliwość zaoferowania w postępowaniu przetargowym testów identyfikacyjnych wykonywanych poza automatycznym systemem do identyfikacji oraz lekowrażliwości - zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny testów do identyfikacji drobnoustrojów *Neisseria/Haemophilus* oraz drobnoustrojów beztlenowych w oddzielnych pozycjach np. 1a i 1b. Prosimy jednocześnie o podanie jaka ilość testów z wymaganej w poz. 1 ilości powinna zostać wyceniona w ww. Badaniach/pozycjach.

Takie rozwiązanie umożliwi rzetelną wycenę wszystkich typów testów oferowanych w postępowaniu przetargowym (zarówno do systemu automatycznego, jak i odczytywanych metodą manualną), co korzystnie wpłynie na wartość oferty przetargowej oraz odpowiednią kalkulację oferty.”

Odpowiedź 17: Zamawiający wymaga, aby identyfikacja drobnoustrojów w Załączniku 1.2 w pkt. 2.1., 2.2., 2.3., 2.6.,2.8 była wykonywana w automatycznym systemie , dopuszcza by w zakresie pozostałych drobnoustrojów zaoferowano metodę alternatywną, w tym także manualną. Zamawiający nie zmienia zapisów formularza cenowego -Załącznik nr 1.1A.

Pytanie 18: „Dotyczy Załącznika nr 1.1A – Formularz cenowy - Odczynniki i materiały używalne do badań, poz. 2 – Testy do oznaczania lekowrażliwości w systemie automatycznym.

Ze względu na możliwość zaoferowania w postępowaniu przetargowym testów do lekowrażliwości grzybów wykonywanych poza automatycznym systemem do identyfikacji oraz lekowrażliwości - zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość wyceny tych testów w poz. np. 2a. Prosimy jednocześnie o podanie ilości testów, które mogłyby zostać wycenione w ramach ilości zadeklarowanej w poz. 2 i wydzielone do oddzielnej pozycji.

Takie rozwiązanie umożliwi rzetelną wycenę wszystkich typów testów do lekowrażliwości drobnoustrojów oferowanych w postępowaniu przetargowym (zarówno do systemu automatycznego, jak i odczytywanych metodą automatyczną) co korzystnie wpłynie na wartość oferty przetargowej oraz odpowiednią kalkulację oferty.”

Odpowiedź 18: Zgodnie z Załącznikiem 1.2. pkt. 4 Zamawiający nie zmienia zapisów istotnych warunków zamówienia w tym zakresie. Zamawiający nie zmienia również zapisów formularza cenowego - Załącznik nr 1.1A.

Pytanie 19: „Dotyczy Załącznika nr 1.1A – Formularz cenowy - Odczynniki i materiały używalne do badań – wymagania dotyczące terminu ważności oferowanych testów i odczynników: Termin ważności dla wszystkich pozycji: minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów oraz odczynników do oferowanego analizatora z terminem ważności min. 5-6 miesięcy. Jednocześnie prosimy o ujednoczenie zapisów w całej specyfikacji i wszystkich załącznikach.”

Odpowiedź 19: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 20: „Dotyczy Załącznika nr 1.1A – Formularz cenowy – Odczynniki i materiały używalne – wymagania dotyczące materiałów eksploatacyjnych

W niniejszym formularzu nie należy ujmować materiałów eksploatacyjnych (w tym – do drukarki, z wyłączeniem papieru), kalibratorów densytometru, części zużywalnych, zamiennych, zestawów serwisowych, itp. – niezbędnych do utrzymania w ruchu urządzeń systemu wymienionych w załączniku nr 1.2 (te koszty należy uwzględnić w koszcie dzierżawy systemu, w którym należy uwzględnić również wszystkie czynności serwisowe przewidziane w umowie).

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie jaką ilość wydruków planuje wykonać Zamawiający w okresie obowiązywania umowy dzierżawy analizatora. Czy wyniki badań będą drukowane bezpośrednio z analizatora, czy przesyłane do sieci LIS i tam będą bezpośrednio drukowane? Czy w takim przypadku Zamawiający planuje jedynie wydruk z analizatora wyników kontroli jakości QC prowadzonych badań oraz wydruki listy roboczej prowadzonych badań?”

Odpowiedź 20: Zamawiający informuje, że średnia ilość wydruków wynosi ok. 7000 na miesiąc. Zużycie tonerów należy oszacować według zaferowanego asortymentu.

Pytanie 21: „Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy aparatu do 21 dni.?”

Odpowiedź 21: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy aparatu do 14 dni. Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zmodyfikowana o powyższe.

Pytanie 22: „Dotyczy pkt. 3.3.2 SIWZ oraz Załącznik 1.2 do SIWZ . Zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisie stwierdzenia „- dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego z wyjątkiem klasy I i IVD”.

Uzasadnienie: Urządzenia będące wyrobami medycznymi, które zostały wyspecyfikowane w poniższym postępowaniu, zostały zakwalifikowane przez producenta jako IVD. Dokumentem dopuszczającym do obrotu produkty o statusie IVD jest deklaracja zgodności, nie zaś certyfikat zgodności wydany przez jednostkę notyfikowaną.”

Odpowiedź 22: Zamawiający modyfikuje zapis pkt 3.3.2 specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz ogłoszenia o zamówieniu jak niżej:

3.2 na wezwanie zamawiającego (dotyczy wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona) przedłożyć:

3.3.1 deklarację zgodności z dyrektywą medyczną dla oferowanych w dzierżawę urządzeń (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego),

3.3.2 certyfikat zgodności z dyrektywą medyczną dla oferowanych w dzierżawę urządzeń wydany przez jednostkę notyfikowaną (dotyczy wszystkich klas wyrobu medycznego z wyjątkiem klasy I oraz IVD).

Pytanie 23: „Dotyczy §4 ust. 1 oraz §7 ust. 3 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie przerwy w funkcjonowaniu systemu do 72 h w dni robocze. ”

Odpowiedź 23: Zamawiający dopuszcza przerwy w systemie do 48 godzin w dni robocze.

Pytanie 24: „Dotyczy §7 ust. 1 i 3 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 250zł za każdy dzień opóźnienia.”

Odpowiedź 24: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 25: „Dotyczy §7 ust 4 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu na poniższy „ Strony postanawiają, że wysokość zastrzeżonej w ust. 3 kary umownej ulega 2-krotnemu podwyższeniu w przypadku zaistnienia czwartej przerwy w funkcjonowaniu systemu ponad 72 h w dni robocze w danym miesiącu. Wysokość podwyższonej kary umownej obowiązuje w okresie dwóch miesięcy od daty zaistnienia przesłanek jej zastosowania”.”

Odpowiedź 25: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 26: „Dotyczy §1 ust. 7 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisy „Zamawiający wymaga, aby do całości każdorazowego zamówienia wystawiana była jedna faktura VAT”. Jednocześnie zwracamy się z prośbą aby w sytuacjach wyjątkowych Zamawiający wyraził zgodę na realizację zamówienia w częściach. ”

Odpowiedź 26: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 27: „Dotyczy §1 ust. 12 , §5 ust. 5 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o ujednoczenie zapisów umowy z §3ust. 2 wzoru umowy na godziny dostawy od 7 do 14.00. Przedstawione przez Zamawiającego w §3 ust 2 godziny, są standardowymi godzinami dostawy przesyłek przez firmę kurierską, nie generują zatem wyższego kosztu dostawy. ”

Odpowiedź 27: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 28: „Dotyczy §2 ust. 7 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu dotyczącego odbierania opakowań i innych odpadów powstałych w trakcie realizacji umowy od Zamawiającego przez Wykonawcę.

Uzasadnienie: Firma nasza zajmuje się dystrybucją urządzeń i odczynników do diagnostyki laboratoryjnej, nie posiada jednak uprawnień do utylizacji odpadów.

Każda placówka służby zdrowia wykonująca badania laboratoryjne i inne procedury medyczne ma podpisaną umowę na odbiór różnego rodzaju odpadów medycznych, szkodliwych itp. Zgodnie z Ustawą o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi, koszty gospodarowania wytworzonego odpadu ponosi posiadacz, wytwórca odpadu (w tym przypadku Szpital – Zamawiający) i zgodnie z Ustawą o odpadach zobowiązany jest do przekazania odpadu firmie, która posiada stosowne zezwolenia. W związku z powyższym scedowanie na Wykonawcę odpowiedzialności do odbioru zużytych opakowań po dostarczonym przedmiocie zamówienia jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i on powinien zutylizować powstały odpad. ”

Odpowiedź 28: Zamawiający odstępuje od powyższego wymogu. Umowa z wybranym wykonawcą zostanie zmodyfikowana o powyższe.

Pytanie 29: „Dotyczy §4 ust 5 i 6 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów umowy. Po przekazaniu aparatu w użytkowanie, to Zamawiający ma realny wpływ na zabezpieczenie aparatu pod każdym względem, w związku z powyższym to na Zamawiającym ciąży obowiązek ubezpieczenia, zabezpieczenia oraz upoważnienia do obsługi aparatu jedynie przeszkolonego operatora aparatu.”

Odpowiedź 29: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 30: „Dotyczy §5 ust. 6 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dostarczenie wraz z dostawą dokumentu WZ (zawierającego rodzaj, ilość dostarczonych produktów), faktura zawierająca ceny produktów zostanie przesłana pocztą w terminie 3 dni bądź mailem w dniu otrzymania towaru przez Zamawiającego. ”

Odpowiedź 30: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 31: „Dotyczy §3 ust. 2 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu transportu monitorowanego oraz przedłożenia raportu monitoringu temperatury. Wykonawca zapewnia, że wszystkie produkty transportowane są w odpowiednich warunkach, zgodnych z wytycznymi producenta i gwarantuje ich jakość w momencie dostawy do Zamawiającego. ”

Odpowiedź 31: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie jak wyżej.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, jednak z uwagi na dokonaną modyfikację i czas niezbędny na sporządzenie ofert z uwzględnieniem ww. modyfikacji Zamawiający przedłuża termin składania ofert, który po modyfikacji ustalony zostaje do dnia 28.12.2020 r. do godziny 10.00 Termin otwarcia ofert ustalony został w tym samym dniu o godzinie 10.30.