Słupsk, dnia 25.03.2025 r.

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa odczynników i akcesoriów niezbędnych do diagnostyki pacjentów Oddziału Hematologicznego i Onkologicznego w zakresie terapii celowanej z wykorzystaniem technik biologii molekularnej (qPCR) – postępowanie nr 24/TP/2025**

Na podstawie **art. 284 ust. 6** ustawyz dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), [zwanej dalej także „PZP”] Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Pytanie nr 1:**

Pytanie dotyczy części 3.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferent zapewnił dostęp do tabel ewaluacyjnych dedykowanych do danego zestawu diagnostycznego z części 3: oddzielne tabela do oceny mutacji somatycznych i oddzielna do oceny transkryptów fuzyjnych BCR-ABL?

***Odp. Zamawiającego:*** ***Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dostęp do tabeli ewaluacyjnych pomocnych przy interpretacji wyników.***

**Pytanie nr 2:**

Pytanie dotyczy wzoru umowy § 1. Punkt 5.

W związku z tym, iż w formularzu cenowym Zamawiający nie wymaga produktu z CE IVD dla pozycji zwracamy się z prośbą o uwzględnienie tego zapisu w projekcie umowy § 1. Punkt 5. Wymagany przez zamawiającego produkt nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy.

***Odp. Zamawiającego: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3.***

**Pytanie nr 3:**

Pytanie dotyczy wzoru umowy § 1. Punkt 5.

W związku z tym, iż w formularzu cenowym Zamawiający nie wymaga produktu z CE IVD dla pozycji 2 z części 3. Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie tego zapisu w projekcie umowy § 1. Punkt 5.. Wymagany przez zamawiającego produkt nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy.

***Odp. Zamawiającego:*** **Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z treścią § 1 pkt 5 projektu umowy, Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia certyfikatów CE IVD wyłącznie dla wyrobów medycznych, dla których takie certyfikaty są wymagane zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz zgodnie z wymaganiami określonymi w formularzu asortymentowo-ilościowym.**

***W formularzu asortymentowo-ilościowym Zamawiający wskazał, które pozycje wymagają posiadania certyfikatu CE IVD. Jeżeli w odniesieniu do pozycji nr 2 z części 3 nie został określony wymóg posiadania certyfikatu CE IVD, oznacza to, że Zamawiający nie wymaga, aby oferowany produkt posiadał taki certyfikat. W związku z powyższym, Wykonawca nie jest zobowiązany do dostarczenia certyfikatu CE IVD dla pozycji nr 2 z części 3. Pozostałe postanowienia umowy w tym zakresie pozostają bez zmian.***

**Pytanie nr 4:**

Dotyczy cz. 4 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy końcówka ma pasować do pipety o szarym kodzie kolorystycznym 0,1 - 20 ul czy do pipety o żółtym kodzie kolorystycznym 2-20 ul?

***Odp. Zamawiającego:*** ***Zamawiający informuje, że końcówka ma pasować do pipety o szarym kodzie kolorystycznym 0,1 - 20 ul.***

**Pytanie nr 5:**

Dotyczy cz. 4 poz. 11

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga pojemności 2 ml i nominalnej 1,6 ml ?

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga pojemności 2 ml i nominalnej minimum 1,6 ml.***

***Prosimy o uwzględnienie w składanych ofertach wprowadzonych zmian.***