Kraków, dnia 25.05.2021 r.

DFP.271.9.2021.AB

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

# Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę odczynników laboratoryjnych

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

**Pytanie 1**

W pakiecie 7 opisywany produkt Histopaque 1077 nie posiada certyfikatu IVD jednakże był już kupowany przez Zamawiającego. W tej sytuacji prosimy i odstąpienie od wymogu przedstawienia certyfikatu IVD
i oferowania próbek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, aby oferowane produkty posiadały certyfikaty CE IVD. Wymogi w zakresie przedmiotowych środków dowodowych, w tym próbek, pozostają niezmienione. Wzór umowy został dostosowany.

**Pytanie 2**

Firma zwraca się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na załączone pytania.

**Odpowiedź:**

W przedmiotowym postępowaniu komunikacja wykonawców z Zamawiającym odbywa się
za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji: http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/. Miejscem przeznaczonym do zadawania pytań o wyjaśnienie treści specyfikacji jest zakładka „Pytania”. Treść załączonych pytań nie została Zamawiającemu przekazana w miejscu do tego przeznaczonym.

**Pytanie 3**

Ad. cześć 14 Prosimy o wyjaśnienia dotyczące wymaganych parametrów granicznych odczynników
do oznaczania przeciwciał przeciwko B2-glikoproteinie I metodą immunoenzymatyczną. Podany opis jest nieprecyzyjny i nie definiuje cech charakterystycznych wymaganych zestawów np. antygeny użyte
do opłaszczenia mikropłytki, warunki w jakich odczynnik ma być używany, jaka ma być podzielność zestawu (np. do całościowego wykorzystania jednorazowo lub do wykorzystania stopniowego), kompatybilność sprzętowa, etc. Bez uszczegółowienia tych parametrów nie jest możliwe złożenie porównywalnych ofert, które spełniają wspólne kryteria techniczne / minimalne graniczne. Zapisy SWZ (par. 10.2.3. oraz 10.2.3.1.) przywołują także konieczność przedstawienia dowodów potwierdzających spełnianie podanych
w załączniku 1a wymagań Zamawiającego. Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach, zapisów potwierdzających spełnienie wymaganych parametrów, z dopisaniem punktu z załącznika
nr 1a do SWZ, w którym został opisany potwierdzony parametr. Nie jest tym samym możliwe spełnienie wymogów SWZ w zakresie par. 10.2.3. oraz 10.2.3.1 w zakresie części 14. Brak stosownych wymagań
w załączniku 1a wpływa na i koliduje z par. 1.3 projektu umowy tj. zał. Nr 5 do SWZ. Przy braku stosownego opisu parametrów wymaganych, Wykonawca ma również ograniczoną możliwość odniesienia się
do możliwości realizacji zapisów SWZ dotyczących pomocy merytorycznej w zakresie uzyskiwanych wyników badań, a w szczególności zapisów par. 1.4 projektu umowy zał. nr 5 do SWZ. Na etapie realizacji umowy, będzie to skutkowało faktycznym brakiem takiej pomocy, gdyż Zamawiający nie wskazał wymagań jakie odczynnik powinien spełniać, a typ reaktywności odczynników jest kluczowym elementem zamawianych oznaczeń (vide każda poprawna technicznie seria oznaczeń będzie spełniała wymagania Zamawiającego, nawet przy braku poprawności merytorycznej). Nie będzie możliwe również udzielenie pomocy w przypadku automatyzacji wykonywanych oznaczeń, Zamawiający nie sprecyzował jaka jest wymagana kompatybilność sprzętowa oferowanych odczynników, tym samym Wykonawca nie jest zobowiązany do wsparcia w tym zakresie. W przypadku innych pakietów w tym postępowaniu, Zamawiający zawarł stosowne parametry minimalne. Prosimy o sprawdzenie czy w zakresie pakietu 14 nie doszło
do opuszczenia stosownego fragmentu opisu wskutek pomyłki pisarskiej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wprowadził stosowną modyfikację do opisu przedmiotu zamówienia w dniu 12.05.2021 r.

**Pytanie 4**

Dotyczy części 9: Czy Zamawiający dopuści produkty o innym sposobie konfekcjonowania? - dla pozycji 2 – 25 ml w ilości 12 opakowań; - dla pozycji nr 3 - 7 ml w ilości 15 opakowań; - dla pozycji 5 – 25 ml
w ilości 36 opakowań; - dla pozycji 6 – 7 ml w ilości 39 opakowań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 5**

Dotyczy części 13, pozycji nr 1: Czy Zamawiający dopuści produkt MicroAmp™ EnduraPlate™ Optical 96-Well Clear Reaction Plates, nr kat. A36924; Thermo Fisher Scientific, konfekcjonowanych w opakowaniu po 20 sztuk w ilości 75 opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 6**

Dotyczy rozdziału 3 SIWZ, ustęp 3, podpunkt 3.11 – część 9, 11 i 13: Wnosimy o skrócenie terminu płatności z 60 dni na do 30 dni.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 7**

Dotyczy rozdziału 10 SIWZ, ustęp 10.2.4.3 – część 13: Zamawiający zastrzega sobie prawo do próbek
na następujących warunkach – „Zamawiający nie dokona zwrotu zbadanych próbek wyrobów/materiałów jednorazowego użytku. Wskazane próbki zostaną wykorzystane przez Zamawiającego przy ocenie zgodności oferowanych wyrobów z SWZ ” Wnosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał: „ Zamawiający nie dokona zwrotu zbadanych próbek wyrobów/materiałów jednorazowego użytku. Wskazane próbki zostaną wykorzystane przez Zamawiającego przy ocenie zgodności oferowanych wyrobów z SWZ”. Zamawiający poniesie koszty próbek” Próbki nie podlegają zwrotowi. Jest to realny koszt wykonawcy. Prawo jasno określa, iż w przypadku próbek które nie podlegają zwrotowi Zamawiający ponosi koszt ich wykorzystania.

**Odpowiedź:**

Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty. Przedmiotowe środki dowodowe, w tym próbki, służą potwierdzeniu, że oferowane dostawy spełniają wymagania Zamawiającego.

Wymagane próbki są niezbędne do przeprowadzenia postępowania a ich ilość jest proporcjonalna
do przedmiotu zamówienia. Zamawiający w części 13 pozycja 1 i 2 wymaga złożenia próbek w liczbie
po 1 sztuce do pozycji 1 i pozycji 2.

**Pytanie 8**

Dotyczy wzoru umowy, § 1, ustęp 4 – część 9, 11 i 13: Uprzejmie wnosimy o usunięcie w/w ustępu
w odniesieniu do realizacji dostaw. Zamawiający zobowiązuje bowiem w treści w/w ustępu do pomocy merytorycznej w analizie wyników. Przedmiotem postępowania jest dostarczanie sukcesywne produktów laboratoryjnych. Przedmiotem postępowania nie jest świadczenie usług na rzecz Zamawiającego. Analiza wyników czy też ich interpretacja powinna znajdywać się w gestii pracowników Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §1 ust.4 Wzoru Umowy.

**Pytanie 9**

Dotyczy wzoru umowy, § 3, ustęp 3 – część 9, 11 i 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie
w/w paragrafu umowy o następujący zapis? „Zamawiający dopuszcza możliwość składania zamówień bezpośrednio na platformie internetowej Wykonawcy.” Realizacja zamówień na stronie internetowej daje możliwość składania ich 24h/7dni w tygodniu. Zamawiający zyskuje dostęp bezpośredni do badania statusu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §3 ust.3 Wzoru Umowy.

**Pytanie 10**

Dotyczy wzoru umowy, § 3, ustęp 4 – część 9, 11 i 13: Wnosimy o usunięcie w/w ustępu w odniesieniu
do realizacji dostaw z części 9, 11 i 13. Produkty wymienione w w/w częściach nie posiadają statusu produktów medycznych. W związku z tym w odniesieniu do tych produktów nie ma obowiązku posiadania dopuszczenia do obrotu czy też certyfikatów CE IVD. Produkty te służą wyłącznie do badań naukowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, aby oferowane produkty posiadały certyfikaty CE IVD. Wzór umowy został dostosowany. Ponadto Zamawiający informuje, że zgodnie ze zmienionym Wzorem umowy wymaga
od Wykonawcy w zakresie części 10 poz. 2, oraz w zakresie części 14 do dostarczania przez cały okres obowiązywania umowy produktów dopuszczonych do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

**Pytanie 11**

Dotyczy wzoru umowy, § 3, ustęp 5, podpunkt a ) – część 9, 11 i 13: Wnosimy o usunięcie w/w podpunktu w odniesieniu do w/w części. Proces realizacji dostaw nie przewiduje świadczenia tego typu usługi. Status produktu i jego skład można sprawdzić na stronie internetowej producenta 24h/7 dni w tygodniu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §3 ust.5 Wzoru Umowy.

**Pytanie 12**

Dotyczy wzoru umowy, § 4, ustęp 3 – część 9, 11 i 13: Prosimy o usunięcie „serii i daty ważności” jako wymogu umieszczania na fakturze. Prośbę swoją motywujemy tym, iż nasz system uniemożliwia umieszczenie danych takich jak seria i data ważności na fakturach. Nie mamy możliwości technicznych spełnienia tego warunku zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę i w konsekwencji modyfikuje wzór umowy w ten sposób, że użyte
w §4 ust. 3 słowa „serię, datę ważności” nie będą miały zastosowania do części 9, 11 i 13.

**Pytanie 13**

Dotyczy wzoru umowy, § 4, ustęp 4 – część 9, 11 i 13: Uprzejmie prosimy o skrócenie wymaganego terminu płatności z 60 dni do 30 dni. Standardowe warunki płatności jakie zostały ustalone w firmie którą reprezentujemy wynoszą 30 dni. Nie mamy możliwości wydłużenia okresu zapłaty i kredytowania Zamawiającego przez 60 dni.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §4 ust.4 Wzoru Umowy.

**Pytanie 14**

Dotyczy wzoru umowy, § 4, ustęp 8 – część 9, 11 i 13: Wnosimy o usunięcie w/w ustępu. W przypadku zwłoki w płatności Wykonawca musi mieć prawo powstrzymania realizacji następnych zamówień. Zapis obecny pozbawia Wykonawcę narzędzia dyspcyplinującego Zamawiającego w odniesieniu do jego płatności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §4 ust. 8 Wzoru Umowy.

**Pytanie 15**

Dotyczy wzoru umowy, § 6, ustęp 1 i 2 – część 9, 11 i 13: Uprzejmie prosimy o usunięcie w/w ustępów. Zamawiający nie może odebrać prawa Wykonawcy dysponowania niezależnego długami Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów § 6 ust. 1 i 2 Wzoru Umowy.

**Pytanie 16**

Dotyczy wzoru umowy, § 8, ustęp 2, podpunkt 2) – część 9, 11 i 13: Zamawiający zapisał: „Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kar umownych zgodnie z poniższymi zasadami: 1) .... 2) za naruszenie 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 umowy (jednak nie mniej niż 15,00 zł) za każdy dzień zwłoki” Wnosimy o korektę w/w podpunktu tak by brzmiał: „Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kar umownych zgodnie z poniższymi zasadami: 1) .... 2) za naruszenie 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 umowy (jednak nie mniej niż 15,00 zł) za każdy dzień zwłoki”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §8 Wzoru Umowy.

**Pytanie 17**

Korekta ostatniego pytania: Dotyczy wzoru umowy, § 8, ustęp 2, podpunkt 2) – część 9, 11 i 13: Zamawiający zapisał: „Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kar umownych zgodnie z poniższymi zasadami: 1) .... 2) za naruszenie 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 umowy (jednak nie mniej niż 15,00 zł) za każdy dzień zwłoki”

Wnosimy o korektę w/w podpunktu tak by brzmiał: „Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kar umownych zgodnie z poniższymi zasadami: 1) .... 2) za naruszenie terminów, o których mowa w § 3 ust. 8 Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Szpitalowi Uniwersyteckiemu kary umownej w wysokości 0,01 % kwoty brutto określonej w § 4 ust. 1 umowy (jednak nie mniej niż 15,00 zł) za każdy dzień zwłoki”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §8 Wzoru Umowy.

**Pytanie 18**

Dotyczy: SWZ pkt 3.7, Załącznik nr 5 do specyfikacji Umowa §1 ust. 4, Część 5: Przedmiotem postępowania jest dostarczanie sukcesywne odczynników laboratoryjnych nie zaś świadczenie usług na rzecz Zamawiającego. Naszym zdaniem wykonywanie testów i analiza wyników powinny znajdywać się w gestii Zamawiającego. W związku z tym Wykonawca nie może świadczyć pomocy w zakresie „wyjaśnienia wszelkich wątpliwości związanych z: wykonaniem testów na poszczególnych etapach, analizą uzyskanych wyników”. Dodatkowo pomoc w zakresie obsługi urządzeń związana jest z objęciem urządzeń dodatkowo płatnym kontraktem serwisowym a nie zakupem materiałów zużywalnych. W związku z powyższym prosimy o usunięcie zapisu w całości co umożliwiłoby nam złożenie oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisów. Jednocześnie pkt. 3.7. specyfikacji otrzymuje brzmienie:

3.7. Wykonawca zobowiązany będzie (w cenie oferty) do zapewnienia pomocy merytorycznej przy wykonaniu i analizie wyników. Przez pomoc merytoryczną należy rozumieć wyjaśnienie wszelkich wątpliwości związanych z: wykonaniem testów na poszczególnych etapach, interpretacją uzyskanych wyników oznaczeń a także z obsługą sprzętu, która również może mieć wpływ na uzyskany wynik końcowy. Zamawiający zastrzega sobie prawo do korzystania z pomocy w formie telefonicznej, pocztą e-mail, ewentualnie na miejscu u Zamawiającego na koszt Wykonawcy.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż z przedmiotowej pomocy będzie korzystał jedynie w sytuacjach trudnych, a nie w standardowych czynnościach.

**Pytanie 19**

Dotyczy: SWZ pkt 3.8, Część 5: Zgodnie z pkt 3.8 SWZ Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrócenia się do Wykonawców na etapie badania i oceny ofert o udostępnienie próbnej ilości oferowanych produktów. Czy powyższy zapis ogranicza się tylko do wyrobów/materiałów w częściach wymienionych w pkt 10.2.4.3 SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający w pkt. 3.8 specyfikacji jedynie zastrzega sobie prawo zwrócenia się do wykonawców na etapie badania i oceny ofert o udostępnienie próbnej ilości oferowanych produktów w celu ich przetestowania
 i sprawdzenia pod kątem spełniania postawionych dla przedmiotu zamówienia wymagań. Wezwanie
o złożenie próbek o których mowa w pkt. 3.8 nastąpi tylko w wyjątkowej sytuacji, w przypadku pojawienia się wątpliwości Zamawiającego co do zgodności zaoferowanych produktów z opisem. Próbki opisane
w pkt. 10.2.4.3. SWZ stanowią przedmiotowe środki dowodowe i muszą one zostać złożone zgodnie
z postanowieniami specyfikacji.

**Pytanie 20**

Dotyczy: SWZ pkt 3.9, Załącznik nr do specyfikacji Umowa §3 ust. 5, Część 5: Czy Zamawiający dopuści, iż karty charakterystyki w języku polskim będą dostarczone wraz z pierwszą dostawą towaru, a ich ewentualne aktualizacje będą samodzielnie pobierane przez Zamawiającego z ogólnodostępnej strony Producenta odczynników?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

**Pytanie 21**

SWZ pkt 3.10, Załącznik nr 5 do specyfikacji Umowa §3 ust. 11, Część 5: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników z terminem ważności min. 3 miesiące liczone od dnia dostawy? Jest to termin gwarantowany przez producenta i wykonawca nie ma wpływu na rzeczywisty termin ważności odczynników. Pragniemy poinformować, że bardzo wysoki stopień złożoności i zaawansowania technologii sekwencjonowania następnej generacji obecnej w aparacie MiSeq (Illumina) powoduje, że odczynniki muszą spełnić wygórowane parametry jakościowe, stąd ograniczenie minimalnego gwarantowanego przez producenta terminu ważności do 3 miesięcy liczonych od dnia dostawy, na co wykonawca nie ma wpływu. Pragniemy jednocześnie zwrócić uwagę, że zamówienia na odczynniki są realizowane na bieżąco co znosi konieczność gromadzenia przez Zamawiającego zapasów odczynników.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany. §3 ust. 11 Wzoru umowy otrzymuje nowe brzmienie:

,,Wykonawca oświadcza, iż dostarczone produkty posiadają okres ważności nie krótszy niż wskazany w wymaganiach granicznych, stanowiących Załącznik nr 1 do niniejszej umowy6. W przypadku części lub pozycji co do których nie wskazano w wymaganiach granicznych Załącznika nr 1 okresu ważności Wykonawca oświadcza, iż dostarczone produkty posiadają okres ważności nie krótszy niż 6 miesięcy od dnia jego dostawy”. 6 Dotyczy części 1, 5, 6, 10,

**Pytanie 22**

dotyczy: SWZ pkt 10.2.3.1 Część 5: Czy w ramach wymaganych dokumentów – metodyki/instrukcje/ ulotki metodyczne/specyfikacje produktów Zamawiający zaakceptuje przygotowaną przez autoryzowanego dystrybutora kartę katalogową produktu potwierdzającą, że oferowany produkt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzającą wymagane parametry?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Pkt. 10.2.3.1 specyfikacji otrzymuje brzmienie:

10.2.3.1. Dokumenty – metodyki / instrukcje / ulotki medyczne / specyfikacje produktów (wykonanie testu, analiza i interpretacja wyniku itd.) / karty katalogowe autoryzowanych dystrybutorów produktów w języku polskim do oferowanych produktów i sprzętu potwierdzające, że oferowane produkty oraz sprzęt są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające oferowane parametry wskazane w załączniku
nr 1a. (…)

**Pytanie 23**

dotyczy: Załącznik nr 5 do specyfikacji Umowa §3 ust. 4 b), 5 c) i 10, Część 5: Przedmiot zamówienia, zadania częściowego nr 5 ma charakter naukowo-badawczy i nie posiada certyfikatów CE IVD. W związku z powyższym prosimy o wykluczenie wymogu certyfikatu dla Części nr 5.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, aby oferowane produkty posiadały certyfikaty CE IVD. Wzór umowy został dostosowany.

**Pytanie 24**

dotyczy: Załącznik nr 5 do specyfikacji Umowa §4 ust. 8, Część 5: Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu §4 ust. 8 ze wzoru umowy. Proponowane oryginalne zapisy nakładają na Wykonawcę obowiązek kredytowania produktów wchodzących w skład sukcesywnie zamawianych transz przez Zamawiającego przez okres około 4 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów §4 ust.8 Wzoru Umowy.

**Pytanie 25**

dotyczy: Załącznik nr 5 do specyfikacji Umowa §10, Część 5: Przedmiotem postępowania jest dostawa odczynników. Wykonawca do realizacji zamówienia nie będzie przetwarzał danych osobowych pacjentów. W związku z powyższym prosimy o usunięcie §10 dla części nr 5.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 26**

dotyczy: Załącznik nr 5 do specyfikacji Umowa §10, Część 5: W związku z tym, iż dostawy będą odbywać się sukcesywnie przez okres 36 miesięcy, proponujemy zawrzeć w umowie następujący zapis: „Zamawiający ma prawo realizować zamówienia u Wykonawcy w oparciu o wszelkie bieżące promocje, oferty specjalne, rabaty, o ile cena będzie niższa niż określona w załączniku nr … do Umowy, o ile powoła się na promocję, ofertę specjalną, rabaty w swoim zamówieniu. W przypadku realizacji takich zamówień, ceny promocyjne mają pierwszeństwo przed cenami z załącznika nr …”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie 27**

dotyczy: Załącznik nr 1a Arkusz cenowy, Część 5 poz. 1 W związku z dużą ilością oferowanych przez nas paneli genowych i spektrum ich zastosowań, prosimy o doprecyzowanie, w obrębie jakich genów lub jakich rodzajów nowotworów panel ma pozwalać na badanie zmian somatycznych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania panelu 54 genów do diagnostyki schorzeń Mieloidalnych: ABL1, ASXL1, ATRX, BCOR, BCORL1, BRAF, CALR, CBL, CBLB, CBLC, CDKN2A, CEBPA, CSF3R, CUX1, DNMT3A, ETV6/TEL, EZH2, FBXW7, FLT3, GATA1, GATA2, GNAS, HRAS, IDH1, IDH2, IKZF1, JAK2, JAK3, KDM6A, KIT, KRAS, MLL, MPL, MYD88, NOTCH1, NPM1, NRAS, PDGFRA, PHF6, PTEN, PTPN11, RAD21, RUNX1, SETBP1, SF3B1, SMC1A, SMC3, SRSF2, STAG2, TET2, TP53, U2AF1, WT1, ZRSR2

Opis przedmiotu zamówienia został dostosowany.

W załączeniu przekazuję arkusz cenowy (załącznik 1a do SWZ) oraz wzór umowy (załącznik
nr 5 do SWZ) uwzględniający powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.