

ZAMAWIAJĄCY:

WOJSKOWA SPECJALISTYCZNA PRZYCHODNIA LEKARSKA
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
UL. GEN. JANA HENRYKA DĄBROWSKIEGO 1
87-100 TORUŃ

DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW

INFORMACJA W ZAKRESIE UDZIELENIA WYJAŚNIEŃ
WNIESIONYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU
ZAREJESTROWANYM POD NUMEREM REFERENCYJNYM - T/02/ZP/20
NA: DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW, KALIBRATORÓW KONTROLNYCH WRAZ Z
DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW

- I. W nawiązaniu do zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 j.t.), Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z poniższym:

I Zestaw pytań

1. Czy Zamawiający w części 6 wymaga aby oferowane krążki posiadały pozytywną opinie KORLD oraz zostały przebadane przez EUCAST i uzyskały bardzo dobre wyniki tej oceny?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający wymaga aby oferowane krążki posiadały pozytywną opinie KORLD oraz zostały przebadane przez EUCAST i uzyskały bardzo dobre wyniki tej oceny.
2. Czy Zamawiający w części 6 wymaga aby krążki z antybiotykami były zapakowane w fiolki zawierające 50 krążków, w hermetycznym opakowaniu z pochłaniaczem wilgoci i możliwością zamawiania pojedynczych fiolek?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający wymaga aby krążki z antybiotykami były zapakowane w fiolki zawierające 50 krążków, w hermetycznym opakowaniu z pochłaniaczem wilgoci i możliwością zamawiania pojedynczych fiolek.
3. Czy Zamawiający w części 8 pozycji 4 dopuści test immunochromatograficzny do jakościowego oznaczania heterofilnych przeciwciał przeciw wirusowi Epsteina-Barr (EBV) w ludzkich próbkach krwi pełnej, surowicy lub osocza?
Treść wyjaśnienia:
Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.
4. Czy Zamawiający w części 8 pozycji 6 wymaga testu o czułości analitycznej 10ng/ml czy 40 ng/ml?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający wymaga testu o czułości analitycznej 10ng/ml.
5. 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.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

6. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 6 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 osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

7. Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?"

Uzasadnienie:

Terminy „opóźnienie” i „zwłoka” mają walor prawny, przy czym „zwłoka” oznacza opóźnienie zawinione. W sytuacji objętej niniejszą umową dowodzenie winy Wykonawcy przez Zamawiającego byłoby niecelowe a po części niemożliwe. Zwracamy uwagę, iż Wykonawca, realizując przedmiot umowy, ponosi zwykłe ryzyko biznesowe prowadzonej przez siebie działalności.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

8. Prosimy o modyfikację § 4 Umowy poprzez dopisanie, iż 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.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

9. 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”.

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający gwarantuje realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 70% ilości wyszczególnionych w ofercie (umowie).

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

11. Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

12. Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

13. 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.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zamianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ (projekt umowy):

Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia zmian (na podstawie pisemnego aneksu) do treści zawartej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy, w poniższym zakresie:

1.1. W przypadku, gdy na etapie realizacji umowy przedmiot umowy zostały wycofany z produkcji i jest nieosiągalny na rynku z w/w powodu, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu innego/równoważnego po wcześniejszej akceptacji Zamawiającego.

1.2. W przypadku, gdy na etapie realizacji umowy przedmiot umowy (aparat) uległ uszkodzeniu i jego naprawa jest niemożliwa Zamawiający dopuszcza zmianę aparatu, pod warunkiem jego kompatybilności z zaoferowanymi odczynnikami.

15. 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.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

16. 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 kontrolą 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.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

17. 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.

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów, MSDS) w formie elektronicznej na nośniku typu płyta CD lub pendrive.

II Zestaw pytań

1. Dotyczy część nr 12
Czy dopuszczają Państwo analizator używany - rok produkcji 2014 - po przeglądzie technicznym wykonanym przez autoryzowany serwis producenta ?

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający dopuszcza analizator używany - rok produkcji 2014 - po przeglądzie technicznym wykonanym przez autoryzowany serwis producenta

2. Dotyczy część nr 12
Czy dopuszczają Państwo pamięć 50 wyników kontrolnych w analizatorze, skoro i tak wszystkie wyniki pomiarów będą archiwizowane w zewnętrznym komputerze o pojemności pamięci znacznie przewyższającej podaną w SIWZ?

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający dopuszcza pamięć 50 wyników kontrolnych.

III Zestaw pytań

1. Dotyczy części nr 5 i 14
Czy Zamawiający dopuści złożenie przez Wykonawcę stosownego oświadczenia oraz odstąpi od wymogu posiadania przez produkty certyfikatu CE i IVD w przypadku, gdy opisany w SIWZ

przedmiot zamówienia, nie został przez producenta sklasyfikowany jako wyrób medyczny lub wyrób medyczny do diagnostyki in vitro, tym samym nie podlega Ustawie o wyrobach medycznych?

Uzasadnienie: o klasyfikacji wyrobów/ odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU decyduje wytwórca danego wyrobu. Wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych (w związku z powyższym nie są oznaczone znakiem CE i nie podlegają rejestracji). Polskie prawo nie narzuca obowiązku posiadania specjalnych dopuszczeń dla takich wyrobów.

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez produkty certyfikatu CE w przypadku, gdy przedmiot zamówienia, nie został przez producenta sklasyfikowany jako wyrób medyczny lub wyrób medyczny do diagnostyki in vitro, tym samym nie podlega Ustawie o wyrobach medycznych pod warunkiem dostarczenia przez Wykonawcę stosownego oświadczenia, że przedmiotowe wyroby nie zostały sklasyfikowane jako wyroby medyczne, nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych (w związku z powyższym nie są oznaczone znakiem CE i nie podlegają rejestracji).

2. Dotyczy części nr 14

Czy Zamawiający wymaga aby pasek z gradientem stężeń zawierał 30 wartości MIC na skali, co dwukrotnie zwiększy dokładność oznaczeń?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

3. Dotyczy części nr 14

Czy Zamawiający dopuści paski z gradientem stężeń konfekcjonowanych w formie blistra, lub pojedynczo pakowanych pasków bez pochłaniaczy wilgoci ze względu na toczącą się wymianę form opakowań, pod warunkiem zachowania właściwości i jakości pasków testowych?

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający dopuszcza paski z gradientem stężeń konfekcjonowanych w formie blistra, lub pojedynczo pakowanych pasków bez pochłaniaczy wilgoci ze względu na toczącą się wymianę form opakowań, pod warunkiem zachowania właściwości i jakości pasków testowych.

4. Dotyczy części nr 14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich dostępnych etestów, w tym imipenem/relebactam i meropenem/varbobactam?

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający zobowiązany jest dołączyć wykaz testów posiadanych w ofercie, za wyjątkiem imipenem/relebactam i meropenem/varbobactam.

5. Dotyczy części nr 14

Czy Zamawiający w pozycji 8 wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej i podanie szacowanych ilości poszczególnych pasków ze względu na różne stawki podatku VAT (dotyczy AMPc i GRD VA/TP, które mają 23 % VAT. Pozostałe etesty są opodatkowane - 8% stawką VAT)?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

6. Dotyczy umowy dostawy §4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Dostawy przedmiotu zamówienia będą realizowane sukcesywnie, na podstawie okresowych zamówień, składanych w formie pisemnej lub za pomocą 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.

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający dopuszcza zaistniałą sytuację na etapie realizacji umowy, po wcześniejszym poinformowaniu Zamawiającego, z jednoczesnym wskazaniem właściwego adresu e-mail na który należy składać zamówienia.

7. Dotyczy umowy dostawy §4 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W nagłych przypadkach Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji zamówień przedmiotu umowy w trybie pilnym (do 48 godz. – w dni robocze). Nie zrealizowanie zamówienia w wyżej wymienionym terminie upoważnia Zamawiającego po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy do dokonania zakupu u innego dostawcy.”?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

IV Zestaw pytań

1. Dotyczy części nr 12
Czy Zamawiający dopuści paski testowe pakowane po 100 szt. ?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający dopuszcza paski testowe pakowane po 100 szt.
2. Dotyczy części nr 12
Czy Zamawiający dopuści analizator do wykonywania oznaczeń o wydajności 225 ozn/godz.?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający dopuszcza analizator do wykonywania oznaczeń o wydajności 225 ozn/godz.
3. Dotyczy części nr 12
Czy Zamawiający dopuści aparat w którym kalibracja dokonywana jest podczas instalacji a przy uruchomieniu należy przy użyciu specjalnego paska sprawdzić poprawność działania aparatu?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający dopuszcza analizator w którym kalibracja dokonywana jest podczas instalacji a przy uruchomieniu należy przy użyciu specjalnego paska sprawdzić poprawność działania aparatu
4. Dotyczy części nr 12
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie analizatora z menu w języku angielskim?
Treść wyjaśnienia:
Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

V Zestaw pytań

1. Dotyczy Części nr 15 poz. 10
Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje zaoferowania igły typu motylek 0,8 mm z osłonką zabezpieczającą igłę przed zakłuciem z drenem długim 180-200 mm?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ.
Część nr 15 poz. 10 po zmianie przyjmuje brzmienie: Igły typu motylek 0,8 mm z osłonką zabezpieczającą igłę przed zakłuciem z drenem długim 180-200 mm.
2. Dot. Części nr 15 poz. 9 i 10
Zważywszy na fakt, iż producent zmienił wielkość opakowania igieł motylkowych ze 100 sztuk na 120 sztuk, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie wymaganej ilości. Uwzględnienie minimalnej ilości 120 szt. zapobiegnie nieporozumieniom podczas ewentualnej realizacji umowy.
Treść wyjaśnienia:

Ilości zawarte w kolumnie 4 są ilościami szacunkowymi. Zamawiający zobowiązuje się, aby jednorazowe zamówienie nie było mniejsze niż 120 sztuk (w przypadku opakowań o wielkości 120 sztuk).

3. Dot. Część nr 15, warunki techniczne pkt 2
Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane igły były pakowane pojedynczo, sterylnie?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ.
Część nr 15, warunki techniczne pkt 2 tiret 1 po zmianie przyjmuje brzmienie: być pakowane pojedynczo, sterylnie.
4. Dot. SIWZ rozdz. III pkt 9
Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymagania zawarte w pkt 9 dotyczą jedynie oferowanego sprzętu (urządzeń)? W przypadku, gdyby wymagania oznakowania CE dotyczyły wszystkich oferowanych wyrobów, prosimy o dopuszczenie w Części nr 15 poz. 17 produktu, który nie został przez producenta zakwalifikowany jako wyrób medyczny w myśl ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) i w związku z tym medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych.
Treść wyjaśnienia:
Wymagania zawarte w pkt 9 rozdziału III SIWZ dotyczą przedmiotu zamówienia objętego przedmiotem dzierżawy.
5. Dot. Formularz ofertowy
Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na pozostawienie w formularzu ofertowym i formularzu cenowym tylko tych pozycji (Części), na które Wykonawca składa ofertę.
Treść wyjaśnienia:
Formularz ofertowy stanowi jednolitą całość, Wykonawca wypełnia te części na które składa ofertę. **Zestawienie asortymentowo-cenowe** składane jest na części na które Wykonawca składa ofertę.
6. Dot. Część 15 dzierżawa, Formularz Ofertowy, Umowa Dzierżawy § 4 ust. 3
Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na rozliczenia płatności za dzierżawę w okresie kwartalnym. Wystawienie faktury za dzierżawę kwartalnie, zmniejszy comiesięczne obciążenie pracą zaangażowane w tym procesie działu zarówno u Wykonawcy jak i Zamawiającego.
Treść wyjaśnienia:
Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.
7. Dot. zapisów umowy § 1 ust. 4, § 4 ust. 1
Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”
Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. 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.
Treść wyjaśnienia:
Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.
8. Dot. zapisów umowy § 6
Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. 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 osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.
Treść wyjaśnienia:
Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

VI Zestaw pytań

1. Rozdział III pkt 9.1.1. – czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie o ile dotyczy? Uzasadnienie: nie wszystkie oferowane produkty są oznakowane znakiem CE np. materiały zużywalne.
Treść wyjaśnienia:
Wymagania zawarte w pkt 9 rozdziału III SIWZ dotyczą przedmiotu zamówienia objętego przedmiotem dzierżawy.
2. Rozdział III pkt 9.1.3. – czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie o ile dotyczy? Uzasadnienie: nie wszystkie oferowane produkty podlegają ustawie o wyrobach medycznych – nie są wyrobami medycznymi np. materiały zużywalne.
Treść wyjaśnienia:
Wymagania zawarte w pkt 9 rozdziału III SIWZ dotyczą przedmiotu zamówienia objętego przedmiotem dzierżawy.
3. Rozdział VI pkt 1.1. – czy nie nastąpiła pomyłka czy nie powinno być załącznik nr 3 ?
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ.
Rozdział VI pkt 1.1. po zmianie przyjmuje brzmienie: aktualne na dzień składania ofert **oświadczenie** w zakresie wskazanym w załączniku nr 3 do SIWZ.
Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu.
4. Prosimy o potwierdzenie, że wydajność analizatora immunochemicznego nie mniejsza niż 100 oznaczeń na godzinę oznacza deklarowaną przez producenta analizatora wydajność maksymalną zgodną z materiałami marketingowymi producenta.
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający potwierdza, że wydajność analizatora immunochemicznego nie mniejsza niż 100 oznaczeń na godzinę oznacza deklarowaną przez producenta analizatora wydajność maksymalną zgodną z materiałami marketingowymi producenta.
5. Czy w związku z zapisem „Wszystkie oferowane odczynniki, kalibratory i kontrole muszą być gotowe do użycia bez konieczności rekonstrukcji” Zamawiający wymaga, aby wszystkie odczynniki i kalibratory były w stanie płynnym i nie wymagały rekonstrukcji oraz wymagały jedynie kilkukrotnego odwrócenia opakowania przed załadowaniem do analizatora?
Treść wyjaśnienia:
Dotyczy części nr 4 - Zamawiający nie wymaga, aby wszystkie odczynniki i kalibratory były w stanie płynnym. Zamawiający dopuszcza odczynniki i kalibratory wymagające rekonstrukcji.
6. Prosimy o potwierdzenie czy w ilości zamawianych oznaczeń zostały wliczone oznaczenia na kalibracje i kontrole.
Treść wyjaśnienia:
Dotyczy części nr 4 - w ilości żądanych oznaczeń nie zostały wliczone oznaczenia na kalibracje i kontrole.
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kontroli innego niezależnego producenta? (dotyczy zapisu „Wszystkie odczynniki, kalibratory i kontrole powinny pochodzić od tego samego producenta”).
Treść wyjaśnienia:
Zamawiający dopuszcza kalibratory i kontrole od różnych producentów, pod warunkiem ich kompatybilności z zaoferowanym w ofercie aparatem.
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ilość oferowanych odczynników można było zaoferować zgodnie z rzeczywistością, a nie teoretyczną stabilnością odczynników na pokładzie analizatora? Takie założenie zakłada, że testy te będą wykorzystywane po otwarciu tak długo jak długo kontrola jakości dopuszczać będzie ich stosowanie. Czas użycia odczynników nie przekraczałoby czasu ich przydatności do użycia podanego na opakowaniu. Taka kalkulacja w przypadku testów wykonywanych w mniejszych ilościach pozwoli na ekonomiczne skalkulowanie wartości oferty.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kalkulując częstość kalibracji i ilość kalibratorów założyć, że kalibracja będzie wykonywana dopiero w sytuacji, kiedy kontrole jakości będą przekraczały dopuszczalne granice, a tym samym będą wskazywały na konieczność jej wykonania? Takie rozwiązanie pozwoli na zaoferowanie ilości materiału kontrolnego i kalibratorów zgodnie z ich rzeczywistym zużyciem, a nie z ich teoretyczną stabilnością? Taka kalkulacja pozwoli na ekonomiczne skalkulowanie wartości oferty.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

10. Czy Zamawiający wymaga przedstawienia minimum 10 placówek w których pracuje oferowany analizator? W związku z tym wymogiem Zamawiający uzyska dostęp do grupy porównawczej w Centralnym Ośrodku Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej.

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego kalibratora (Insulina) oraz jednego zestawu kontroli w postaci liofilizatu?

Treść wyjaśnienia:

Dotyczy części nr 4 - Zamawiający nie wymaga, aby wszystkie odczynniki i kalibratory były w stanie płynnym. Zamawiający dopuszcza odczynniki i kalibratory wymagające rekonstrukcji.

12. Prosimy o potwierdzenie, czy w przypadku jednego badania, Witamina B12, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika ze stabilnością kalibracji i rekalkulacji – minimum 21 dni?

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający wprowadza zmianę do treści SIWZ.

Dotyczy załącznika nr 1 SIWZ, część nr 4, pkt 5 - po zmianie przyjmuje brzmienie: Stabilność kalibracji i rekalkulacji – minimum 21 dni dla wszystkich parametrów.

13. Czy w związku z zapisem „Możliwość wykonywania automatycznego rozcieńczania próbek” Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, który posiada możliwość wykonywania automatycznego rozcieńczania próbek w przypadku przekroczenia liniowości dla parametru TSH 3 generacja?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

14. Pytanie do umowy: Umowa dostawy § 4 pozycja nr 7

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku następujących badań Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników ze stabilnościami na pokładzie: TSH – opakowanie składa się z 2 zestawów po 100 oznaczeń o stabilności nie krótszej niż 28 dni dla pojedynczego zestawu (stabilność całego opakowania – nie krótsza niż 56 dni), FT4, FT3, FPSA, TPSA, Insulina opakowanie składa się z 2 zestawów po 50 oznaczeń o stabilności nie krótszej niż 28 dni dla pojedynczego zestawu (stabilność całego opakowania – nie krótsza niż 56 dni), Witamina B12- opakowanie składa się z 2 zestawów po 50 oznaczeń o stabilności nie krótszej niż 14 dni dla pojedynczego zestawu (stabilność całego opakowania – nie krótsza niż 28 dni).

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

VII Zestaw pytań

1. **Dotyczy część 8 pozycja 1:**

W związku z tym, że Wykonawca posiada w swojej ofercie test kasetkowy VDRL - do wykrywania przeciwciał przeciwko Treponema pallidum konfekcjonowany po 20 sztuk, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 1 opakowania, czy należy zaoferować 2 opakowania?

Treść wyjaśnienia:

Jeżeli liczba opakowań, obliczona przez Wykonawcę w wyniku podzielenia liczby żądanych oznaczeń przez liczbę oznaczeń znajdujących się w jednym opakowaniu, nie będzie liczbą całkowitą, to należy zaokrąglić liczbę wycenianych opakowań do pełnego opakowania (o jedno w górę) i wpisać ją do tabeli w kolumnie 4.

2. Dotyczy część 8 pozycja 4:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu immunochromatograficznego Mononukleoza zakaźna, do jakościowego wykrywania przeciwciał heterofilnych w próbkach krwi pełnej, surowicy lub osocza?

Treść wyjaśnienia:

Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.

3. Dotyczy część 8 pozycja 4:

W związku z tym, że Wykonawca posiada w swojej ofercie test immunochromatograficzny Mononukleoza zakaźna konfekcjonowany po 20 sztuk, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 1 opakowania, czy należy zaoferować 2?

Treść wyjaśnienia:

Jeżeli liczba opakowań, obliczona przez Wykonawcę w wyniku podzielenia liczby żądanych oznaczeń przez liczbę oznaczeń znajdujących się w jednym opakowaniu, nie będzie liczbą całkowitą, to należy zaokrąglić liczbę wycenianych opakowań do pełnego opakowania (o jedno w górę) i wpisać ją do tabeli w kolumnie 4.

4. Dotyczy część 11 pozycja 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie objętości (ml) odczynnika do wykrywania indolu w formie płynnej jaką zużywa do wykonania 100 oznaczeń?

W zależności od stosowanej metody wykrywania indolu (1 kropla na dobrze izolowaną kolonię bezpośrednio na podłożu hodowlanym czy też kilka kropli 4-6 do podłoża płynnego) zużycie odczynnika potrzebnego do wykonania oznaczenia będzie się różniło.

Treść wyjaśnienia:

Do wycień należy przyjąć, że badania będą wykonywane bezpośrednio na podłożu hodowlanym.

5. Dotyczy część 14 pozycja 1:

W związku z tym, że Wykonawca posiada w swojej ofercie test do identyfikacji Enterobacter w oparciu o oznaczanie cech biochemicznych-manualny, konfekcjonowany po 60 płytek, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 1 opakowania, czy należy zaoferować 2 opakowania?

Treść wyjaśnienia:

Jeżeli liczba opakowań, obliczona przez Wykonawcę w wyniku podzielenia liczby żądanych oznaczeń przez liczbę oznaczeń znajdujących się w jednym opakowaniu, nie będzie liczbą całkowitą, to należy zaokrąglić liczbę wycenianych opakowań do pełnego opakowania (o jedno w górę) i wpisać ją do tabeli w kolumnie 4.

6. Dotyczy część 14 pozycja 2 i 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu do identyfikacji Staphylococcus oraz Streptococcus w oparciu o oznaczanie cech biochemicznych-manualny, konfekcjonowany po 40 płytek?

Treść wyjaśnienia:

Jeżeli liczba opakowań, obliczona przez Wykonawcę w wyniku podzielenia liczby żądanych oznaczeń przez liczbę oznaczeń znajdujących się w jednym opakowaniu, nie będzie liczbą całkowitą, to należy zaokrąglić liczbę wycenianych opakowań do pełnego opakowania (o jedno w górę) i wpisać ją do tabeli w kolumnie 4.

7. Dotyczy część 14 pozycja 7-8:

Czy Zamawiający dopuści paski z papieru o specjalnych właściwościach, pozwalającego na impregnowanie paska zdefiniowanym gradientem stężenia antybiotyku lub leku w zakresie 15 podwójnych kolejnych rozcieńczeń standardowej metody MIC?

Treść wyjaśnienia:

Zamawiający dopuszcza paski z papieru o specjalnych właściwościach, pozwalającego na impregnowanie paska zdefiniowanym gradientem stężenia antybiotyku lub leku w zakresie 15 podwójnych kolejnych rozcieńczeń standardowej metody MIC.

VIII - Zestaw pytań

1. Dotyczy części nr 9
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, który wykrywa clumping factora oraz białko A, bez wykrywania otoczki polisacharydowej *Staphylococcus aureus*?
Treść wyjaśnienia:
Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.
2. Dotyczy część nr 11
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika w formie płynnej w butelce 100 ml bez zakraplacza?
Treść wyjaśnienia:
Zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SIWZ.
3. Dotyczy części nr 11
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika, który w związku ze swoim przeznaczeniem nie został sklasyfikowany jako produkt medyczny, w związku z czym nie posiada oznakowania i deklaracji CE?
Treść wyjaśnienia:
Wymagania zawarte w pkt 9 rozdziału III SIWZ dotyczą przedmiotu zamówienia objętego przedmiotem dzierżawy.

Udzielone odpowiedzi i zmiany stanowią integralną część SIWZ.

- II. ZMIANA (MODYFIKACJA) TREŚCI SIWZ:
 Tak
 Nie
- III. ZMIANA TREŚCI OGŁOSZENIA O ZAMÓWIENIU:
 Tak
 Nie
- IV. PRZEDŁUŻENIE TERMINU SKŁADANIA OFERT
 Tak, komisja proponuje wyznaczyć nowy termin:
składania ofert: godz.
otwarcia ofert: godz.
 Nie

DYREKTOR

/-/ lek. Zbigniew LEŻUCH

Joanna RYDYGIER-TOMICKA
27.11.2020

Wykonano w 1 egz.:

Egz. Nr 1 – ad acta (teczka przetargowa T/02/ZP/20)+ (strona internetowa Zamawiającego)