



**Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej
w Krasnymstawie^A**



ul. Sobieskiego 4 22-300 Krasnystaw
tel. (82) 543-15-22 (82) 543-15-23 fax (82) 576-49-01
sekretariat@spzozkrasnystaw.pl www.spzozkrasnystaw.pl



ZP/230-13/2022

Krasnystaw 22.04.2022 r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym na dostawę podłoży krążków antybiotykowych oraz odczynników do Laboratorium Mikrobiologicznego wraz z dzierżawą aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych oraz analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły pytania, na które zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 wymaga pozytywnej opinii Krajowego Ośrodka ds. Lekowrażliwości (KORLD) na wszystkie krążki antybiotykowe?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 1 wymaga aby wszystkie krążki posiadały identyczne warunki przechowywania: od -20 st. C do + 8 st. C z uwzględnieniem antybiotyków beta-laktamowych? Umożliwi to Zamawiającemu uniknięcie pomyłek podczas umieszczania towarów w chłodniach i tym samym zaoszczędzenie czasu oraz miejsca w laboratorium.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 2 wymaga aby wszystkie paski posiadały pozytywną opinię KORLD?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 aby gradient antybiotyku był naniesiony na trwały pasek celulozowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie kart charakterystyki produktów w formie elektronicznej lub udostępnienie ich za pośrednictwem strony internetowej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie 3 wyrazi zgodę na zaproponowanie zestawu odczynników składającego się z roztworu fioletu krystalicznego, jodyny, roztworu odbarwiającego oraz roztworu safraniny stanowiącego jedną pozycję w formularzu asortymentowym?

Uzasadnienie:

Oferent zobowiązuje się do przeliczenia ilości w sposób, który pozwoli na zabezpieczenie zapotrzebowania Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w pakiecie 4 wyrazi zgodę na zaproponowanie aparatu, który posiada 120 miejsc pomiarowych, jednak jego wymiary nie są większe niż wysokość 510, szerokość 685, wysokość 590 [mm], a jego waga nie przekracza 90 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie 4 odstąpi od wymogu posiadania walidacji przez EUCAST, który dotyczy możliwości wykonywania procedury oceny lekowrażliwości bezpośrednio z pozytywnych podłoży hodowlanych?

Uzasadnienie: Informujemy, że oferowany przez nas aparat posiada wszystkie dokumenty pozwalające na obrót towarem na terenie RP oraz spełnia powyższe wymagania, jednak wymóg walidacji przez EUCAST stanowi zapis, który faworyzuje konkretnego oferenta tworząc dla wybranego wykonawcy monopol na kształtowanie cen oferty – przy czym wykonawca ustala ceny bezpośrednio lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych. Liczba tych podmiotów nie ma znaczenia dla braku faktycznej konkurencji w sytuacji, w której w istocie jeden podmiot dyktuje wszystkie ceny przetargowe.

Skutkować to będzie dopuszczeniem większej liczby wykonawców, co przełoży się na otrzymanie korzystnych cenowo ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 4 wymaga testu identyfikującego na podstawie 3 cech: koagulazy związanej, białka A oraz otoczki polisacharydowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu: „Dostawca ma prawo zmiany ceny w przypadku ponad 5-procentowego wzrostu kursu EUR/PLN, liczonego jako odchylenie procentowe bieżącego średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN do średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN z dnia złożenia oferty. Zmiana ceny, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, wymaga pod rygorem nieważności zawarcia pisemnego aneksu. Rozliczenie zmiany wysokości wynagrodzenia zostanie rozliczone poprzez wystawienie faktury korygującej.”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 5 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 wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga próbek do pakietu 3 „Dostawa podłoży mikrobiologicznych i barwników wraz z przekazaniem do bezpłatnego używania szafy chłodniczej”. Jeśli Zamawiający wymaga próbek do tego pakietu prosimy również o doprecyzowanie czy próbki powinny zostać złożone dla wszystkich pozycji czy wybranych przez Zamawiającego oraz ile próbek Wykonawca winien wysłać.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga próbek dla każdej pozycji, dla wykonania minimum 2 kontroli ze szczepami wzorcowymi wymaganymi dla danych podłoży.

Pytanie nr 13

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga próbek do pakietu 6 „Dostawa testów lateksowych i odczynników do badań mikrobiologicznych”. Jeśli Zamawiający wymaga próbek do tego pakietu prosimy również o doprecyzowanie czy próbki powinny zostać złożone dla wszystkich pozycji czy wybranych przez Zamawiającego oraz ile próbek Wykonawca winien wysłać.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga próbek dla każdej pozycji, dla wykonania minimum 4 kontroli ze wzorcami.

Pytanie nr 14

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. Załącznika nr 2, pakiet 4 i 8 Wymagania pkt 3 - Zamawiający odstąpi od wymogu zaznaczania w dokumentach fragmentów potwierdzających spełniane parametry i wyrazi zgodę na to by Wykonawca w nazwie plików załączanych dokumentów zawarł informację, które pozycje z parametrów wymaganych potwierdza dany dokument?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. Załącznika nr 2, pakiet 4 i 8 Wymagania pkt 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się wymagane dokumenty i odstąpi od wymogu dostarczenia ich wraz z pierwszą dostawą? Dodatkowo, towar jest wysyłany prosto z magazynu, gdzie pracownicy nie wiedzą, która dostawa jest pierwsza.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 16

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. załącznika nr 2, pakiet 4 Tabela B - Zestawienie parametrów technicznych aparatu pkt 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się Instrukcja obsługi w języku polskim?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 17

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. załącznika nr 2, pakiet 4 Tabela B - Zestawienie parametrów technicznych analizatora pkt 20: Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Możliwość zgłaszania awarii w dni robocze w godz. 8.00 – 18.00. Wykonawca zobowiązuje się do podjęcia akcji serwisowej w czasie nie dłuższym niż 48h w dni robocze od chwili zgłoszenia awarii a także do usunięcia usterki w terminie nie dłuższym niż 72 godziny w dni robocze licząc od chwili zgłoszenia.”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. Załącznika nr 2, pakiet 8 pkt 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z minimalnym terminem ważności 4-7 mcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. SWZ Rozdz 4 pkt 3- Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty które muszą podlegać ustawie z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, ze względu na swoją klasyfikację były dopuszczone do obrotu?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg dyrektywy nr 98/79/WE lub 93/42/EWG decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych i nie podlegają obowiązkowi posiadania dopuszczenia do obrotu. Wykonawca proponuje, że przedstawi dodatkowe oświadczenie dotyczące produktów, które nie zostały sklasyfikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne wskazując pozycje.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że zgodnie z interpretacją wytycznych Komisji Europejskiej o wyrobach medycznych dla pipet, dozowników i końcówek jednorazowych (Dyrektywa IVD 97/79/EC) produkty te są traktowane jako sprzęt ogólnego użytku, więc nie ma wymogu oznaczania ich znakiem CE. Końcówki powinny być dopuszczone przez Producenta do wykonywania badań tą metodą.

Pytanie nr 20

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Załącznik nr 2 do SWZ, FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, PAKIET 4 Dostawa podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu, Tabela A Zestawienie kosztów podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych. L.p. 3 - Czy Zamawiający dopuści podłoża pakowane po 100 szt ? Jeśli tak jaką ilość opakowań należy zaoferować?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowania pakowane po 100 buteleczek, oprócz podłoży pediatrycznych, gdzie na 24 miesiące wykonywane jest 100 badań.

Pytanie nr 21

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, PAKIET 4 Dostawa podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu, Tabela B Zestawienie parametrów technicznych aparatu, L.p. 7 - Czy Zamawiający zgodnie z zapisami w pkt. 7 wymaga aby podłoża były zwalidowane przez Eucast do wykonywania procedury oceny lekowrażliwości bezpośrednio z pozytywnych podłoży hodowlanych?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 22

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Dot. Załącznik nr 2 do SWZ, FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, PAKIET 4 Dostawa podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu, Tabela B Zestawienie parametrów technicznych aparatu- Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane podłoża miały możliwość opóźnionego wkładania do analizatora do min 24 godzin, potwierdzoną wpisem do instrukcji używania podłoż

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23

Pytania do pakietu nr 4 i 8:

Załącznik nr 2 do SWZ, FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY, PAKIET 8, Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatora mikrobiologicznego do identyfikacji drobnoustrojów i określenia lekowrażliwości, Tabela B Zestawienie parametrów technicznych analizatora - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla niezbędnej aparatury, co umożliwi szybkie rozwiązywanie problemów w oprogramowaniu, przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oprogramowania oraz udzielanie szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium?

Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie umożliwienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego analizatora „Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych” lub przedstawienie własnych wymagań Zamawiającego w zakresie dostępu do danych i ich przetwarzania w formie odrębnej umowy lub oświadczenia w załączeniu dane informacyjne dotyczące VILINKA

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. (patrz załącznik nr 11 - wzór umowy dzierżawy § 2 ust. 9).

Pytanie nr 24

Pytania do Umowy Dzierżawy (zał. nr 11):

§3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na poprawienie numeracji zapisów zawartych w §3? Uzasadnienie: W §3 dwukrotnie znajduje się postanowienie umowne ust. 1.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zmodyfikowany załącznik nr 11 w załączeniu.

Pytanie nr 25

Prosimy o wyłączenie pozycji 1 i 7 z pakietu 5 utworzenie z niej odrębnego pakietu Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 5 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców

uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części): „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 2 testu o parametrach dla Rotawirusa czułość 97,3%, swoistość 97,1% dla Adenowirusa czułość 95,2%, swoistość 97,7%?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5 poz. 8 testu o parametrach dla:

GDH czułość 98,7%, swoistość 98,3%

Toxyny A+B czułość 98,2%, swoistość 98,6%

Wartości graniczne dla GDH 1 ng/ml, toxyny A 2 ng/ml i dla toxyny B 1 ng/ml?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy pkt. 8 wymagań dla Pakietu nr 4 (Załącznik nr 2 do SWZ):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia kart charakterystyk produktów z pierwszą dostawą w zamian za udostępnienie przez Wykonawcę strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie w prosty sposób pobrać dokumenty dla określonego numeru katalogowego? Dostawy towaru są realizowane bezpośrednio z zagranicy, więc nie ma możliwości dołączenia wymaganych kart do dostawy.

Odpowiedź:

Tak

Pytanie nr 29

Dotyczy Tabeli A dla Pakietu nr 4 (Załącznik nr 2 do SWZ) - Zestawienie kosztów podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dodanie w formularzu cenowym wiersza niezbędnego do wyceny suplementu opisanego w punkcie 12 parametrów wymaganych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Wykonawca zobligowany jest do wyliczenia kosztu suplementu w cenie podłoża.

Pytanie nr 30

Dotyczy Tabeli A dla Pakietu nr 4 (Załącznik nr 2 do SWZ) - Zestawienie kosztów podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych:

Dodatkowo zwracamy się z prośbą o podanie przewidywanej ilości posiewów z płynów ustrojowych w celu prawidłowego skalkulowania oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania 100 sztuk posiewów z płynów ustrojowych na okres 24 miesięcy.

Pytanie nr 31

Dotyczy Tabeli A dla Pakietu nr 4 (Załącznik nr 2 do SWZ) - Zestawienie kosztów podłoży do posiewu krwi i płynów ustrojowych:

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i w pozycjach 1, 2 i 3 wielkość opakowania powinna zostać uzupełniona przez Oferenta?

Odpowiedź:

Tak. Zmodyfikowany załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy dot. pakietu nr 4 w załączeniu.

Pytanie nr 32

Dotyczy Tabeli C dla Pakietu nr 4 (Załącznik nr 2 do SWZ) - Zestawienie parametrów użytkowych, w oparciu o które Zamawiający dokona oceny przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 4:

Możliwość posiewu małych objętości krwi, minimum 0,5 ml dla wszystkich oferowanych podłoży. Informacja wpisana do oryginalnej instrukcji używania podłoży.

Prosimy o potwierdzenie czy nie nastąpiła omyłka pisarska i powyższy wymóg dotyczy jedynie podłoży pediatricznych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Dotyczy Tabeli B pkt. 20 i 21 parametrów wymaganych dla Pakietu nr 4 (Załącznik nr 2 do SWZ) oraz §2 ust. 5 i 6 wzoru umowy dzierżawy (Załącznik nr 11 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na rozpatrywanie terminu usunięcia usterki w dni robocze i wydłużenie tego terminu w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy do 10 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 34

Dotyczy Tabeli B pkt. 20 parametrów wymaganych dla Pakietu nr 4 (Załącznik nr 2 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu podjęcia akcji serwisowej do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

Dotyczy §4 ust. 3 wzoru umowy dostawy (Załącznik nr 7 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wystawiania faktur raz w miesiącu na rzecz faktury wystawianej po każdej dostawie częściowej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36

Dotyczy §2 ust. 9 wzoru umowy dzierżawy (Załącznik nr 11 do SWZ):

W związku z zapisem w §2 ust. 9 narzucony został wymóg zdalnego serwisowania aparatu, który to nie każdy Wykonawca może spełnić, co zawęży liczbę i konkurencyjność ofert składanych w ramach przedmiotowego postępowania. W celu umożliwienia złożenia ofert przez większą liczbę Wykonawców, a co za tym idzie –

możliwość uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej cenowo oferty, zwracamy się z uprzejmą prośbą o modyfikację zapisu umowy na następujący:

„Dopuszcza się możliwość, aby serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy mógł być realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37

Dotyczy §5 ust. 2a) wzoru umowy dzierżawy (Załącznik nr 11 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 5% wartości miesięcznego czynszu brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie aparatu lub naruszenia terminów przewidzianych dla serwisu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38

Czy w pakiecie 3 poz. 16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowania produktu pakowanego w konfekcji 50x10 ml?

Oferent zgodnie z przeliczeniem proponuje 40 op. co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego i nie wpłynie na jakość oferowanego produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39

Pakiet nr 3 Dostawa podłoży mikrobiologicznych i barwników wraz z przekazaniem do bezpłatnego używania szafy chłodniczej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby producent nie załączał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych wraz z towarem, lecz udostępnił je na swojej stronie internetowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 40

Pakiet nr 3 Dostawa podłoży mikrobiologicznych i barwników wraz z przekazaniem do bezpłatnego używania szafy chłodniczej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby na certyfikacie nie było informacji dotyczącej objętości lub grubości podłoża oraz opakowania? Taka informacja zawsze jest umieszczana na opakowaniu zbiorczym oraz w karcie informacyjnej podłoża.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 41

Pakiet nr 3 Dostawa podłoży mikrobiologicznych i barwników wraz z przekazaniem do bezpłatnego używania szafy chłodniczej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby karty zawierające metodę wykonania barwienia w języku polskim zostały dostarczone w formie zbindowanej książki jednorazowo tj. w momencie realizacji pierwszego zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 42

Pakiet nr 3 Dostawa podłoży mikrobiologicznych i barwników wraz z przekazaniem do bezpłatnego używania szafy chłodniczej

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji nr 9 podłoża chromogennego nietransparentnego wykrywającego β -glukozydazę, β -galaktozydazę, dezaminację tryptofanu, podłoże z dodatkiem surowicy końskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuszcza proponowany produkt.

Pytanie nr 43

Pakiet nr 6 Dostawa testów lateksowych i odczynników do badań mikrobiologicznych

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jakiego opakowania Zamawiający wymaga.

W opisie produktu został ujęty zapis „ilość odczynników w zestawie ma zapewnić wykonanie minimum 80 oznaczeń” zaś w kolumnie „rodzaj/wielkość jednostki” ujęto zapis „50 oznaczeń”.

Odpowiedź:

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2 – formularz asortymentowo-cenowy dot. pakiet nr 6.

Pytanie nr 44

Pakiet nr 6 Dostawa testów lateksowych i odczynników do badań mikrobiologicznych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 6 kwasu fenyloboronowego z terminem ważności 6 miesięcy od daty produkcji i minimum 4 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45

Pakiet nr 6 Dostawa testów lateksowych i odczynników do badań mikrobiologicznych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 10 Cryobanku zawierającego w opakowaniu 80 fiolek i tym samym zaoferowanie 2 takich opakowań (tj. 160 fiolek łącznie)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46

Pakiet nr 7 Dostawa testów do oznaczania MIC dla kolistyny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 testu zgodnie z załączoną metodyką (załącznik nr 1 do pytań), który w opakowaniu zbiorczym zawiera 16 oznaczeń i tym samym zaoferowanie 8 takich opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46

WZ, rozdział 10, pkt.B.1.c

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania próbek do testów, jeżeli Zamawiający pracował już na produktach Wykonawcy i bez nich jest w stanie określić spełnianie wymagań przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Jednocześnie Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie (Zamawiający) informuje, że na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.) dokonuje zmiany treści SWZ w n/w zakresie:

- 1) **Rozdział 13. Składanie i otwarcie ofert pkt. 4** otrzymuje brzmienie:
Ofertę należy złożyć w terminie do dnia 27.04.2022 r. do godz. 9:00
- 2) **Rozdział 13. Składanie i otwarcie ofert pkt. 5** otrzymuje brzmienie:
Otwarcie ofert nastąpi w dniu 27.04.2022 r. o godz. 9:30, za pośrednictwem miniPortalu.
- 3) **Rozdział 14. Termin związania ofertą pkt. 1** otrzymuje brzmienie:
Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 26.05.2022 r.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem wszystkich zmian dokonanych przez Zamawiającego na podstawie odpowiedzi na pytania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację.

Załącznik nr 1 do odpowiedzi na pytania – Zmodyfikowany załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy –Pakiet nr 4

Załącznik nr 2 do odpowiedzi na pytania – Zmodyfikowany załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy –Pakiet nr 6

Załącznik nr 3 do odpowiedzi na pytania – Zmodyfikowany załącznik nr 11 – Wzór umowy dzierżawy

DYREKTOR
Gminy Publicznej
Opole
Andrzej Jazębski