

Sprawa ZP/08/2017

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**zakup i dostawy odczynników laboratoryjnych**” ogłoszonego w BZP pod nr **69846 - 2017** z dnia 20.04.2017r informujemy:

Pytania:

1. Dotyczy pakietu nr 2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na zmniejszenie ilości próbek pod warunkiem, że testy będą pochodzić od jednego producenta, wymóg dostarczenia 2 testów do wyboru.

2. Dotyczy pakietu nr 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów kasetkowych, gdzie 1 opakowanie = 30 testów?

Odpowiedź: Tak

3. Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu o czułości 500 ng/ml?

Odpowiedź: Tak

4. Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 11 i 12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów kasetkowych, gdzie 1 opakowanie = 25 testów?

Odpowiedź: Tak

5. Dotyczy pakietu nr 2, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu trójpparametrowego, który dodatkowo wykrywa kanabinoidy (TCH)?

Odpowiedź: Tak

6. Dotyczy pakietu nr 7, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu pakowanego po 22 sztuki?

Odpowiedź: Tak

7. Dotyczy: SIWZ Czy Zamawiający w punkcie 3 wymaga dostarczenia wskazanych dokumentów wraz z ofertą? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na **płyce CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?** (rozdział III)

Odpowiedź: Tak

8. W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie **poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie** tomu dla jego pozostałych stron? (rozdział III punkt 3)

Odpowiedź: Tak

9. Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Projekt umowy Czy Zamawiający dopuści zmiany numeru katalogowego, wielkości opakowania, nazwy testu z przyczyn niezależnych od Wykonawcy? W przypadku zmiany wielkości opakowania dla nowego produktu, czy Zamawiający dopuści przeliczenie ceny za oznaczenie? (§ 3)

Odpowiedź: Zgodnie z wzorem umowy.

10. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy? (§ 6 ust. 3)

Odpowiedź: Nie

11. Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Projekt umowy

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie szybkości reakcji na zgłoszenie o awarii na min. 3 dni robocze? (§ 5 ust. 3)
Odpowiedź: Nie.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu usunięcia awarii do 48 godzin w dni robocze? (§ 5 ust. 4)
Odpowiedź: Nie.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie urządzenia zamiennego w terminie 72 godzin? (§ 5 ust. 5)
Odpowiedź: Nie.

15. Pytania do umowy (zał. nr 6): §5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?
Odpowiedź: Nie

16. §6 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?
Odpowiedź: Nie

17. §6 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?
Odpowiedź: Nie

18. dot. Pakiet nr 5 poz. 8 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę opisu wymagań w poz. 8 na: „Motylek do pobierania krwi na posiew, grubość igły 0,7 mm lub 0,8 mm z wężykiem 200 mm (gotowy do użycia).
Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na wyżej zaproponowane uściślenie zapisu.

19. dot. Pakiet nr 5 poz. 8
Zważywszy na fakt, iż minimalne opakowanie handlowe zawiera 100 szt., zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie zapotrzebowania. Uwzględnienie minimalnej ilości handlowej, zapobiegnie nieporozumieniom przy ewentualnej realizacji zamówień.
Odpowiedź: Prosimy o uwzględnienie 300 szt. motylków.

20. dot. SIWZ IV pkt 3
Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 5 Pakietu nr 2 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tego produktu ani inny dokument dopuszczający do obrotu.
Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenia dot. pozycji 5 w Pakiecie nr 2, iż produkt ten nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia w takim przypadku.

21. dot. pakiet 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zał. 1 pak. 5 pkt. 6 tabelki asortymentowej próbówki do OB o pojemności 1,6-2 ml wraz z pipetą skalowana z tworzywa sztucznego?
Odpowiedź: Nie.

22. Dot. pakiet 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zał. 1 pak. 5 pkt. 10 tabelki asortymentowej próbówki do małopłytkowości z cytrynianem sodowym w rozcieńczeniu 3,2 %?
Odpowiedź: Nie.

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
DYREKTOR NACZELNY
Rafał Lipiec

Ilw