

Ostrowiec Świętokrzyski, dnia 12.12.2022 r.

Sprawa ZP/39/2022

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na : „zakup i dostawy odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów” - powtórzenie ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2022/BZP 00478504/01z dnia 06.12.2022 r.

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawa Pzp Zamawiający: Wielospecjalistyczny Szpital w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

Pytania do SWZ (dot. pakietów 4 i 6):

1. Dot. rozdz. I pkt 5 oraz załącznika nr 2 pkt 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty spełniały wymagania ustawy z dnia 07.04.2022r. o wyrobach medycznych, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację?
Uzasadnienie: 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.
Odpowiedź: tak
2. Dot. rozdz. I pkt 4: Czy Zamawiający dopuści certyfikaty kontroli jakości w języku angielskim?
Odpowiedź: nie
3. Dot. rozdz. II pkt 2.3 Wykaz środków przedmiotowych: Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku i wyrazi zgodę na udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się instrukcje wykonania i przechowywania odczynników oraz karty charakterystyki i odstąpi od wymogu dołączenia ich do oferty?
Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów. Wykonawca udostępni adres strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty.
Odpowiedź: tak
4. Dot. załącznik nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza o kolumnę zawierającą liczbę oferowanych opakowań oraz wyrazi zgodę na wycenę oferty według pełnych opakowań?
Uzasadnienie: W ten sposób skalkulowana oferta przedstawi realne koszty jakie Zamawiający poniesie na etapie realizacji Zamówienia.
Odpowiedź: tak
5. Dot. załącznika nr 1: Jeżeli nie, Czy Zamawiający zgodzi się na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej o kolumnę z ceną netto za opakowanie, z racji tego, że na fakturze podawana jest cena netto za opakowanie?
6. Dot. załącznika nr 1 pakiet 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z terminem ważności minimum 4 miesiące od daty dostawy?
Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: tak

7. Dot. załącznika nr 1 Opisy techniczne analizatorów pakiet 6A pkt 23: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Usunięcie awarii aparatu przez autoryzowany serwis w ciągu 72 godzin w dni robocze od zgłoszenia.”?

Odpowiedź: nie

8. Dot. załącznika nr 1 Opisy techniczne analizatorów pakiet 6A pkt 23: Jeżeli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Usunięcie awarii aparatu przez autoryzowany serwis w ciągu 48 godzin w dni robocze od zgłoszenia.”?

Odpowiedź: tak

9. Dot. załącznika nr 1 Opisy techniczne analizatorów pakiet 6B pkt 19: Jeżeli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na: „Czas reakcji serwisu – do 48 godzin w dni robocze”?

Odpowiedź: tak

10. Dot. Załącznik nr 1 OPZ, pakiet 6A: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do wykonania antybiogramu metodą manualną dla *Neisseria*, *Haemophilus* pakowanych po 10 szt./op.?

Odpowiedź: tak

Pytania do Umowy dostawy:

11. §5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Dostawca zobowiązuje się przyjąć reklamację i dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy w ciągu 2 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji. Reklamacje ilościowe zostaną rozpatrzone w terminie 3 dni roboczych natomiast reklamacje jakościowe w terminie 5 dni roboczych od dnia, w którym zostało potwierdzone za pomocą podanego w umowie adresu e-mailowego otrzymanie powiadomienia reklamacyjnego”?

Odpowiedź: nie

12. §6 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za dwutygodniowym wypowiedzeniem w przypadku wystąpienia 3 lub więcej reklamacji ilościowych lub jakościowych w każdym sześciomiesięcznym okresie obowiązywania Umowy”?

Odpowiedź: nie

Pytania do Umowy dzierżawy:

13. §1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na poprawienie numeracji zawartej w §1?

Odpowiedź: tak

14. §1, pkt 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostarczenia fabrycznie nowego analizatora, będącego przedmiotem dzierżawy, do 90 dni. Wykonawca dostarczy w tym czasie używany analizator zastępczy, tak aby zapewnić Zamawiającemu możliwość wykonywania badań będących przedmiotem postępowania.

Uzasadnienie: Wydłużenie czasu dostawy fabrycznie nowego analizatora podyktowane jest sytuacją geo-polityczną na wschodzie Europy mającą bezpośredni wpływ na dostępność części niezbędnych do produkcji analizatorów.

Odpowiedź: tak

15. Czy Zamawiający w pakiecie 7 B w poz. 12 wyrazi zgodę na zaproponowanie testu w konfiguracji 25 szt. w opakowaniu zbiorczym?

Uzasadnienie:

Wykonawca zgodnie z przeliczeniem proponuje Zamawiającemu 2 op. , co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź: tak

16. Czy Zamawiający w pakiecie 7 B 2 w poz. 5 wyrazi zgodę na zaproponowanie testu w konfekcji 30 szt. w opakowaniu zbiorczym?

Uzasadnienie:

Wykonawca zgodnie z przeliczeniem proponuje Zamawiającemu 2 op. , co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź: tak

17. Czy Zamawiający w pakiecie , pozycji 1 dopuści kasetkowy test immunochromatograficzny do równoczesnego wykrywania GDH i toksyn A & B na jednej kasetce, z trzema miejscami dozowania tej samej próbki, charakteryzujący się poziomami detekcji 0,5-2 ng/ml dla toksyny A, 0,78-1,56 ng/ml dla toksyny B i 0,39-0,78 ng/ml dla dehydrogenazy glutaminianu (GDH) z kontrolą wewnętrzną testu. Oferent zobowiązuje się dostarczyć i wliczyć w cenę testu kontrolę pozytywną w postaci butelek zawierających roztwór ekstraktu antygenów do badania w zależności od rodzaju paska, w ilości 1 oznaczenie kontrolne na 100 testów".

Uzasadnienie: Tak skonstruowany opis przedmiotu zamówienia, zezwoli na możliwość zaferowania produktu równoważnego, a tym samym nie będzie zachodziło podejrzenie , iż obecny zapis może sugerować jednego oferenta, który jest w stanie spełnić oczekiwania Zamawiającego.

Odpowiedź: nie

18. Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 2 wyraża zgodę na dopisanie dodatkowego wiersza w celu wyceny kontroli do testów?

Uzasadnienie: Oferowany produkt jest pozycją od tego samego producenta co testy, jednak kontrola posiada odrębny numer katalogowy.

Odpowiedź: tak

WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL
w Ostrowcu Świętokrzyskim
p o DYREKTORA NACZELNEGO

Dariusz Tumulec