

Koszalin, 16.07.2021 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: przetarg nieograniczony nr TP.382.074.2021 BS – dostawa odczynników, testów, podłoży oraz dzierżawa analizatorów do hodowli drobnoustrojów oraz identyfikacji bakterii

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający w Części 2 pozycji 24 dopuści dopisanie wierszy w formularzu asortymentowo cenowym w celu wyceny wszystkich niezbędnych odczynników do zaoferowanych testów 4 godzinnych?

Uzasadnienie: W/w dane pozwolą Wykonawcy na złożenie prawidłowej oferty, spełniającej oczekiwania Zamawiającego oraz przyspieszy proces realizacji zamówień.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy umowy

„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.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 3: dotyczy projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 6 wzoru umowy (załącznik nr 3 do SWZ) 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.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie modyfikuje zapisów § 6.

PYTANIE NR 4: dotyczy projektu umowy

„(§ 6 ust. 1 pkt c wzoru umowy – załącznik nr 3 do SWZ) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.”

ODPOWIEDŹ

§ 6 ust. 1 pkt c wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

„c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części umowy.”

PYTANIE NR 5: dotyczy projektu umowy

„Prosimy o modyfikację § 4 wzoru umowy (załącznik nr 3 do SWZ) 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.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopisuje do § 4 projektu umowy zapis o następującej treści:

„Wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł. netto.”

PYTANIE NR 6: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy (załącznik nr 3 do SWZ) postanowienia, iż 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.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wprowadza do wzoru umowy proponowanego postanowienia.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający zaakceptuje poniższe opakowania?”

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jednostka miary
1	Test immunochromatograficzny kasetkowy do wykrywania antygenów <i>Chlamydia trachomatis</i> w drogach moczowo – płciowych	1op.=20 szt.
2	Test płytkowy, immunoenzymatyczny, jednostudzienkowy do równoczesnego wykrywania toksyn A/B Clostridium difficile oraz dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) na jednej kasetce. Wykrywalność: toksyna A – min. 0.7 ng/ml, toksyna B – min. 0.2 ng/ml, GDH – min. 0.8 ng/ml. Kontrola dodatnia (antygen) i skalowane pipetki zawarte w zestawie. Czulość, swoistość, dodatnia i ujemna wartość predykcyjna testu wyznaczona w oparciu o badania porównawcze min. 1000 próbek z hodowlą bakteryjną (dot. GDH) i hodowlą tkankową (dot. toksyn) i podana w metodyce	1op.=25 szt.
3	Test płytkowy do wykrywania antygenów adenowirusa i rotawirusa w kale	1op.=10 szt.
4	Rotawirus kontrola pozytywna	1op.=1 butelka
5	Adenowirus kontrola pozytywna	1op.=1 butelka
6	Test płytkowy do wykrywania Campylobacter spp. kale	1op.=10szt.

7	Campylobacter kontrola pozytywna	1op.=1 wymazówka
8	Test płytkowy do wykrywania antygenów norowirusa genogrupy I i II w kale. Osobne pola odczytu dla GI i GII	1op.=10 szt.
9	Norowirus genotyp I kontrola pozytywna	1op.=1 wymazówka
10	Norowirus genotyp II kontrola pozytywna	1op.=1 wymazówka
11	Krażki V+K do selektywnej izolacji <i>Neisseria meningitidis</i>	1op.=100 szt.
12	Wymazówka z drewna pakowana indywidualnie	1op.=100 szt.
13	Szalka Petriego śr. 90 mm	1op.=25 szt.
14	Probówka okrągłodenna 5 ml z korkiem	1op.=200 szt.
15	Probówka okrągłodenna 10 ml z korkiem	1op.=200 szt.
16	Pipeta Pasteura pakowana indywidualnie	1op.=100 szt.
17	Szkiełka mikroskopowe z matowym polem do opisu	1op.=50 szt.
18	Szkiełka nakrywkowe 24 mm x 50 mm	1op.=100 szt.
19	Taca z PS na 10 szkiełek	1 szt.
20	Taca z PS na 20 szkiełek	1 szt.
21	Test do szybkiego wykrywania aktywności esterazy octanowej bakterii <i>Moraxella catarrhalis</i> , przedstawicieli rodzaju <i>Campylobacter</i>	1op.=50 ozn.
22	Test do szybkiej identyfikacji rodzaju <i>Enterococcus</i> oraz <i>S. pyogenes</i> z kultury bakteryjnej	1op.=50 ozn.
23	Odczynnik do testu pyrazy	1op.=500 ozn.
24	Test do wykrywania zdolności szczepów bakteryjnych do hydrolizy hippuranu sodu	1op.=50 ozn.
25	Odczynnik do testu hydrolizy hippuranu sodu	1op.=200 ozn.
26	Noviobiocyna, krążki do bezodczynnikowego zestawu do identyfikacji gatunków z rodzaju <i>Staphylococcus</i>	1op.=100 ozn.
27	Bezodczynnikowy zestaw do identyfikacji gatunków bakterii fermentujących z rodzin <i>Enterobacteriaceae</i> i <i>Vibrionaceae</i> w czasie 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych	1op.=40 ozn.
28	Bezodczynnikowy zestaw do identyfikacji gatunków z rodzaju <i>Staphylococcus</i> w czasie do 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych	1op.=40 ozn.
29	Bezodczynnikowy zestaw do ostatecznej identyfikacji gatunków rodzajów <i>Streptococcus</i> i <i>Enterococcus</i> w czasie do 24 godzin, z wykorzystaniem 24 testów biochemicznych, wraz z nośnikiem zawiesiny	1op.=40 ozn.
30	Nośnik zawiesiny dla enterokoków i paciorkowców	1op.=20 ozn.
31	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 1250 µl	1op.=96 szt.
32	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 200 ul, sterylne, pakowane w rakach po 96 szt.	1op.=96 szt.
33	Końcówki do pipety automatycznej o pojemności 1000 ul, sterylne, pakowane w rakach po 100 szt.	1op.=100szt.

ODPOWIEDŹ

Tak. W załączeniu poprawiony formularz części nr 6.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 5, Formularz oferty

„Prosimy o wyjaśnienie czy nie nastąpiła nie nastąpiła omyłka pisarska w sformułowaniu „Parametry oceniane dla Podłoży płynnych i stałych oraz akcesoriów” (str. nr 24-25 SWZ oraz str. 37 cz.5 II.1) i czy nie powinno być „Parametry oceniane dla Testów do aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości oraz podłoży stałych i akcesoriów”, ze względu na to, że opisy poszczególnych parametrów dotyczą również testów do ID/AST?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dokonuje zmiany w sformułowaniu dotyczącym parametrów ocenianych na:

„Parametry oceniane dla Testów do aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości oraz podłoży stałych i akcesoriów”, ze względu na to, że opisy poszczególnych parametrów dotyczą również testów do ID/AST”

Poprawiony formularz oferty w zakresie części nr 5 w załączeniu.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 5

„Czy Zamawiający uzna za spełnienie Parametru Ocenianego jeżeli czas Identyfikacji i lekowrażliwości dla poszczególnych testów będzie wynosił:

- Pałeczki Gram ujemne 2-10 godzin
- Ziarniaki gram dodatnie 2-8 godzin

- Bakterie Beztlenowe oraz Corynebacterium - 6 godzin
- Drożdżaki – 18 godzin
- Neisseria , Haemophilus 6 godzin
- Wyniki ID/AST średnio dla większości drobnoustrojów 5-8 godzin...?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający uznaje za spełnienie Parametru Ocenianego w zakresie podanym: 5 godzin. Wydłużony czas identyfikacji bakterii beztlenowych, coryneform, drożdżaków oraz bakterii wymagających jest akceptowalny dla Zamawiającego.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 5, opis aparatu pkt 3

„Czy Zamawiający wymaga, aby aparat wykonywał wszystkie czynności automatycznie włącznie z napełnianiem kart/paneli, wykonaniem zawiesiny do oznaczania lekowrażliwości, poprzez inkubację, odczyt aż do zakończenia procesu i wyrzucenia zużytych testów w obrębie aparatu w celu zminimalizowania czynności wykonywanych przez pracownika obsługującego analizator?”

ODPOWIEDŹ

„Z opisu Zamawiającego "Automatyzacja wykonywanych badań (inkubacja, odczyt wyników) w obrębie aparatu dla bakterii Gram (+) i Gram (-), drożdżaków i bakterii wymagających (beztlenowce, Haemophilus, coryneform)" nie wynika dokładnie to, co podaje oferent. Niemniej jednak jeśli "aparat wykona wszystkie czynności automatycznie włącznie z napełnianiem kart/paneli, wykonaniem zawiesiny do ozn. lekowrażliwości (...), odczyt (...) i wyrzucenia zużytych testów w obrębie aparatu(...), będzie to wartość dodana. Zamawiający nie przewiduje w tym zakresie dodatkowych punktów.”

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 5, opis aparatu pkt 8

„Czy Zamawiający wymaga możliwości automatycznego przesyłu informacji pomiędzy densytometrem a analizatorem w celu zapewnienia większego stopnia spójności pomiaru?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga automatycznego przesyłu informacji pomiędzy densytometrem a analizatorem w celu zapewnienia większego stopnia spójności pomiaru. Jest to wartość dodana ze strony Oferenta.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 5

„Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie testy ID/AST opisane w zadaniu 5 były wykonywane na pokładzie jednego aparatu?”

ODPOWIEDŹ

TAK, Zamawiający oczekuje, iż wszystkie testy ID/AST opisane w Części 5 były wykonywane na pokładzie jednego aparatu.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 5

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza cenowego o kolumnę z ceną netto za opakowanie? Na fakturze podawana jest cena netto za opakowanie, a nie za sztukę.”

ODPOWIEDŹ

TAK, Zamawiający wyraża zgodę na rozszerzenie formularza cenowego o kolumnę z ceną netto za opakowanie, przy zachowaniu podania ceny netto za sztukę, ze względu na niejednorodne konfekcjonowanie opakowań od różnych Oferentów.

PYTANIE NR 14: dotyczy projektu umowy § 4 ust. 3 (zał. nr 3 - część nr 2, 3, 4, 6)

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 4 dni roboczych?”

ODPOWIEDŹ

Tak, w celu usprawnienia dostaw, Zamawiający będzie wysyłał harmonogramy dostaw podłoży, testów i odczynników.

PYTANIE NR 15: dotyczy części projektu umowy § 5 ust. 8

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Reklamacja towaru wadliwego będzie składana emailem 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.”

ODPOWIEDŹ

TAK - reklamacja może być składana poprzez pocztę elektroniczną.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w § 5 ust. 8 na:

„Reklamacja towaru wadliwego będzie składana emailem na adres:”

PYTANIE NR 16: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1 lit. b

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto ostatniej dostawy, której dotyczy przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 17: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1 lit. c

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części ceny brutto Umowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia § 6 ust. 1 lit. c, który otrzymuje brzmienie:

„za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części ceny brutto Umowy”?

PYTANIE NR 18: dotyczy projektu umowy § 4 ust. 3 (zał. nr 3 - część nr 1 i 5)

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 4 dni roboczych?”

ODPOWIEDŹ

Tak, w celu usprawnienia dostaw, Zamawiający będzie wysyłał harmonogramy dostaw podłóż, testów i odczynników.

PYTANIE NR 19: dotyczy projektu umowy § 5 ust. 8

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Reklamacja towaru wadliwego będzie składana emailem 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.”

ODPOWIEDŹ

TAK - reklamacja może być składana poprzez pocztę elektroniczną.

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w § 5 ust. 8 na:

„Reklamacja towaru wadliwego będzie składana emailem na adres:”

PYTANIE NR 20: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1 lit. b

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 0,1% ceny brutto ostatniej dostawy, której dotyczy przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 21: dotyczy projektu umowy § 6 ust. 1 lit. c

„Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części ceny brutto Umowy”?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia § 6 ust. 1 lit. c, który otrzymuje brzmienie:

„za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części ceny brutto Umowy”?

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 5

„Czy w Zadaniu 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla analizatora, 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.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla analizatora oraz wprowadza do treści umowy następujący zapis:

„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”

W związku z wprowadzeniem możliwości realizacji zdalnego serwisu Wykonawca zobowiązany będzie do podpisania z Zamawiającym odrębnej umowy o powierzeniu danych osobowych.

PYTANIE NR 23: dotyczy Części nr 1, poz. 6 Formularza oferty (Załącznik 1 do SWZ) oraz pkt. 6 wymogów granicznych Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik 2 do SWZ)

„Czy Zamawiający dopuści gotowy, certyfikowany suplement wzbogacający do materiałów poniżej 0,5 ml oraz dla podłoży pediatrycznych w op. zawierającym 4 fiołki liofilizowanego suplementu oraz ciecz do jego rozpuszczenia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy Części nr 1, pkt. 9 wymogów granicznych oraz pkt. 1 parametrów ocenianych Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik 2 do SWZ) oraz parametr oceniany dla Części 1 w Formularzu oferty

„Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu granicznego i jednocześnie ocenianego: „Możliwość opóźnienia wkładania butelek z inaktywatorem antybiotyków do aparatu (nie mniej niż 48 godzin) bez uszczerbku dla wykrywalności drobnoustrojów po przechowywaniu w temperaturze pokojowej. Prośbę tę argumentujemy chęcią całkowitego spełnienia zaleceń krajowych i światowych. Pozwala to na spełnienie rekomendacji CLSI (M47-A vol.27.17, Principles and procedures for blood cultures; approved guidelines) i Cumitech (rozdział 1c: „Transport and initial processing of blood cultures”) oraz pozostanie w zgodności z najlepszymi praktykami laboratoryjnymi, mówiącymi o konieczności umieszczenia butelki w aparacie jak najszybciej.”

ODPOWIEDŹ

Nie - w Szpitalu Wojewódzkim w Koszalinie nie ma możliwości wstawienia butelek do aparatu po godzinie 19:00.

PYTANIE NR 25: dotyczy Części nr 1, pkt. 4 wymogów granicznych Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik 2 do SWZ)

„Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu treści parametru nr 4 na następujący:

„Zamawiający wymaga dostarczenia wystarczającej ilości nowych (rok produkcji nie starszy niż 2020 rok) UPS stabilizujących napięcie w przypadku awarii sieci energetycznej, umożliwiającą w momencie przerwy w zasilaniu zapisanie danych oraz bezpieczne zamknięcie systemu operacyjnego aparatu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane w pytaniu.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 5, poz. 1,2,3,4,5,6,7 Formularza oferty (Załącznik 1 do SWZ)

„Czy Zamawiający zgodzi się na możliwość zaoferowania systemu, w którym napełnianie testów odbywa się grawitacyjnie przed włożeniem panelu do aparatu i wymaga jedynie wiania zawiesziny do odpowiedniego miejsca na panelu testowym? Takie rozwiązanie jest bezpieczne oraz nie wymaga wykonywania żadnych dodatkowych procedur laboratoryjnych.”

ODPOWIEDŹ

Nie - z uwagi na znaczne braki kadrowe w laboratorium, Zamawiający oczekuje zaoferowania w pełni automatycznego systemu do wykonania identyfikacji i/lub lekowrażliwości, tym samym nie dopuszcza zaoferowania szybkich manualnych testów zewnętrznych do wykonania identyfikacji drobnoustrojów; ich wykonanie angażuje personel do dodatkowych czynności.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 5, poz. 1,2,3,4 Formularza oferty (Załącznik 1 do SWZ)

„Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość wyceny testów w formie testów łączonych: identyfikacja + lekowrażliwość. Rozwiązanie to pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie znacznej redukcji kosztów badań w przypadku wykonania pełnego badania identyfikacji oraz lekowrażliwości dla danego pacjenta, jednocześnie pozwoli również na zwiększenie standaryzacji, oraz wiarygodności wyniku badania (testy do identyfikacji i lekowrażliwości wykonywane będą z tych samych kolonii bakteryjnych – materiału użytego do badania). Takie rozwiązanie zapewni również dwukrotnie szybsze przygotowanie testów niż w przypadku przygotowania dwóch rozdzielnych oznaczeń wykonywanych w tym samym czasie.”

ODPOWIEDŹ

Nie - jedynie w przypadku, gdy Producent testów/paneli nie wdrożył rozdzielnego konfekcjonowania, czyli np. dla testów/paneli dla paciorkowców.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr Części nr 5, poz. 5, 6 Formularza oferty (Załącznik 1 do SWZ)

„Czy Zamawiający zgodzi się na możliwość zaoferowania szybkich manualnych testów do identyfikacji *Neisseria / Haemophilus*, oraz do identyfikacji beztlenowców? Testy takie umożliwią Zamawiającemu wykonywanie specjalistycznych wysokiej jakości badań w kierunku diagnostyki tych drobnoustrojów, jednocześnie umożliwiając złożenie oferty na system identyfikacyjny przez firmy konkurencyjne.”

ODPOWIEDŹ

Nie - z uwagi na znaczne braki kadrowe w laboratorium, Zamawiający oczekuje zaoferowania w pełni automatycznego systemu do wykonania identyfikacji i/lub lekowrażliwości, tym samym nie dopuszcza zaoferowania szybkich manualnych testów zewnętrznych do wykonania identyfikacji drobnoustrojów; ich wykonanie angażuje personel do dodatkowych czynności.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr Części nr 5, pkt. 3 wymogów granicznych Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik 2 do SWZ)

„Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania szybkich manualnych testów do identyfikacji *Neisseria / Haemophilus*, oraz do identyfikacji beztlenowców oraz dopuści możliwość wykonania ich poza aparatem?”

ODPOWIEDŹ

Nie - z uwagi na znaczne braki kadrowe w laboratorium, Zamawiający oczekuje zaoferowania w pełni automatycznego systemu do wykonania identyfikacji i/lub lekowrażliwości, tym samym nie dopuszcza zaoferowania szybkich manualnych testów zewnętrznych do wykonania identyfikacji drobnoustrojów; ich wykonanie angażuje personel do dodatkowych czynności.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr Części nr 5, pkt. 10 wymogów granicznych Opisu przedmiotu zamówienia (Załącznik 2 do SWZ)

„Czy Zamawiający wymaga, aby wersja EUCAST miała dokumentację potwierdzającą jej walidację przez producenta potwierdzającą zgodność z zasadami co najmniej EUCAST 2020 i oryginalne wprowadzenie przez producenta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga dokumentacji. Tak jak napisano "Bezpłatna aktualizacja oprogramowania w czasie trwania umowy. W dniu dostawy w aparacie powinna znajdować się wersja EUCAST co najmniej z 2020 roku". W dniu instalacji Zamawiający sprawdzi, w obecności przedstawiciela oferenta, czy taka wersja znajduje się w aparacie

PYTANIE NR 31: dotyczy projektu umowy § 2 ust. 7 projektu umowy dla Części 1 i 5

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wystawianie więcej niż 1 faktury do złożonego zamówienia, ponieważ dostawy są wysyłane z różnych magazynów.”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 32: dotyczy projektu umowy § 4 ust. 3 projektu umowy dla Części 1 i 5

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw do 3 dni roboczych?”

ODPOWIEDŹ

Tak, w celu usprawnienia dostaw, Zamawiający będzie wysyłał harmonogramy dostaw podłoży, testów i odczynników.

PYTANIE NR 33: dotyczy projektu umowy § 4 ust. 6; §4 ust. 9 oraz §7 ust. 4 projektu umowy dla Części 1 i 5

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na usunięcie ww. zapisów lub ich modyfikację, ponieważ leki nie są przedmiotem tego postępowania.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapis w projekcie umowy § 4 ust. 6; §4 ust. 9 oraz §7 ust. 4 dla Części 1 i 5 na:

1. **§ 4 ust. 6** „Zamawiającemu, bez ujemnych dla niego skutków, przysługuje prawo do zwiększenia lub zmniejszenia ilości poszczególnych towarów, będących przedmiotem niniejszej umowy, pod warunkiem nie przekroczenia ceny netto umowy, określonej w § 2 ust. 1 lit. b.”
2. **§ 4 ust. 9** „W przypadku realizacji zamówienia niezgodnego z ofertą, Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru. Wykonawca jest zobowiązany do odbioru towaru w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.”
3. **§7 ust. 4** „Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w każdym czasie jej obowiązywania w przypadku odstąpienia lub zmiany warunków finansowania towaru wymienionego w § 1 przez NFZ, albo następcę prawnego lub podmiot wyznaczony zgodnie ze zmianą powszechnie obowiązującego prawa.”

PYTANIE NR 34: dotyczy projektu umowy § 9 ust. 9 projektu umowy dla Części 1 i 5

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie czasu usunięcia awarii do 5 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części z zagranicy do 10 dni roboczych.”

ODPOWIEDŹ

Nie - aparat niesprawny dłużej niż dwa dni naraża laboratorium na dysfunkcję diagnostyki mikrobiologicznej i narażenie zdrowia/życia pacjentów.

PYTANIE NR 35: dotyczy V pkt. 1.2-3) oraz Rozdziału XIII pkt. 1.1) SWZ

„Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na odstąpienie od wymogu dołączenia certyfikatów IVD/ deklaracji zgodności w przypadku oferowania sprzętu niebędącego wyrobem medycznym (niepodlegającego ustawie o wyrobach medycznych).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu dołączenia certyfikatów IVD/ deklaracji zgodności w przypadku oferowania sprzętu niebędącego wyrobem medycznym.

z up.
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczne i Administracyjne