

Radziejów, dnia 11 stycznia 2022 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy udzielenia zamówienia publicznego realizowanego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) w trybie podstawowym bez negocjacji na: „**Sukcesywne dostawy materiałów do pracowni mikrobiologii Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Radziejowie**” (oznaczenie sprawy TP-01/2022) – ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 3 stycznia 2022 r. pod numerem: **2022/BZP 00000644/01**

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 21,22,23,29,30 zadanie 2 (wymazówki) oraz poz. 1-5 zadanie 10 (wymazówki) i utworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że usunie pozycje nr 21-37 w zadaniu numer 2, oraz nie dopuszcza dzielenia pakietu numer 10.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w poz. 1-4 zadanie 10 należał do Medycznej Klasy IIa jak w poz. 4 czy dopuszcza niższą klasę I?

Odpowiedź: Dopuszcza się.

3. **Pakiet nr 6** Jako producent asortymentu z pakietu nr 6 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie asortymentu z terminem ważności min. 12 miesięcy w dniu dostawy.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. **Pakiet nr 6** Jako producent asortymentu z pakietu nr 6 zwracamy się z prośbą o rezygnację z certyfikatu ISO 9001, ISO 13485 dla tego pakietu. Wykonawca posiada Deklarację Zgodności dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz oznakowanie wyrobów znakiem CE.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

5. **Pytanie nr 3 – Pakiet nr 6** Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w poz. 2 Zamawiający miał na myśli po 1 op. Antygeny EPEC A,B i C czy po 3 op. każdego antygeny A, B, C.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 3 opakowania w których jest po 1 fiolece kontrolnej dla każdego z antygeny A<B i C

6. Dotyczy pakietu nr 9 Czy Zamawiający wymaga, aby element pobierający kał z próbówki – np. łyżeczka- była mocno zintegrowana z próbówką (np. przy pomocy gwintu , lub zakręcania) i w ten sposób zapewniała stałe, stabilne umocowanie , wykluczające przypadkowe rozlanie materiału?

Odpowiedź: Tak.

7. Dotyczy pakietu nr 9 Czy Zamawiający wymaga aby łyżeczka pobierająca materiał miała długość minimum 7 cm, celem umożliwienia pobrania materiału z każdego rodzaju dostarczanych do laboratorium pojemników na kał, a także z kilku miejsc wybranych przez Diagnostę, (zgodnie z procedurami badania kału), nawet z dna pojemnika jeżeli zajdzie taka potrzeba?

Odpowiedź: Tak.

8. Dotyczy pakietu nr 9 Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania probówek zaopatrzonych w pionową, trójwymiarową macierz filtrującą, celem zapewnienia, że w trakcie fazy przygotowawczej testu specyficzny materiał jakim jest kał nie zatyka filtrów?

Odpowiedź: Tak.

9. Dotyczy rozdział XI punkt 10.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty certyfikatów analizy w języku angielskim?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem, że zostaną one przetłumaczone na język polski. W przypadku złożenia dokumentów tylko w języku angielskim, Zamawiający wezwie do przesłania tłumaczenia w późniejszym terminie.

10. Jeśli nie czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku rozdział XI punkt 10.4, jeśli Wykonawca dołączy do oferty przykładowe certyfikatów analizy np. dla 2 pozycji?
Uzasadnienie: certyfikaty analizy są dołączane do każdej serii oferowanego odczynnika

Odpowiedź: Pytanie nr 9.

11. Załącznik nr 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na rozszerzenie formularza cenowego o kolumnę zawierające „cena netto za 1 op.” oferowanego produktu, w celu usprawnienia procesu realizacji zamówień?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę,

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu używanego z roku 2016 po przeglądzie technicznym?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę,

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy aparatu: 28 dni – w przypadku konieczności zaoferowania aparatu nowego (konieczność sprowadzenia aparatu z zagranicy) lub 14 dni w przypadku aparatu używanego ?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę,

14. Czy ze względu na znaczne różnice cenowe w cenach kart dla różnych rodzajów drobnoustrojów G(+) , Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielanie tabeli asortymentowej w pozycji 8 na :

8a Testy do oznaczania wrażliwości drobnoustrojów na antybiotyki metodą automatyczną dla *Streptococcus pneumoniae*, *S. Viridans* i *Streptococcus beta-hemolizujące*

8b. Testy do oznaczania wrażliwości na antybiotyki dla *Staphylococcus spp*- dla wszystkich materiałów klinicznych , *Enterococcus spp.*- dla wszystkich materiałów klinicznych i *S. agalatae*

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę, Zamawiający zmodyfikował załącznik.

15. Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe to czy może podać ilości kart w w/w pozycjach ?

Odpowiedź: 8A – 40 kart rocznie

Odpowiedź: 8B – 60 kart rocznie

16. 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: Dopuszcza się. Zamawiający wprowadzi zapis

17. Czy Zamawiający mógłby przesłać wzór umowy dotyczący dzierżawy analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje paragraf 3 w umowie.

Pytania do Umowy (zał. nr 3):

18. §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Przy każdorazowej dostawie Wykonawca dostarczał będzie oryginał faktury VAT. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczania faktur VAT wraz z realizowanym zamówieniem, Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia faktur za pośrednictwem poczty/ kuriera w terminie 3 dni roboczych liczonych od daty dostawy na adres siedziby Zamawiającego lub faktur elektronicznych (format PDF) za pośrednictwem maila na adres:”?

Odpowiedź: Zamawiający doda następujący zapis: „Przy każdorazowej dostawie Wykonawca dostarczał będzie oryginał faktury VAT. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczania faktur VAT wraz z realizowanym zamówieniem,

Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia faktur za pośrednictwem poczty/ kuriera w terminie 3 dni roboczych liczonych od daty dostawy na adres siedziby Zamawiającego”

19. §6 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku gdy dostarczony Przedmiot dostawy nie odpowiada pod względem ilościowym, jakościowym lub trwałości produktowi wskazanemu przez Zamawiającego, Zamawiającemu przysługuje prawo do zgłoszenia reklamacji, w jednej z następujących form: pisemnie lub za pośrednictwem poczty elektronicznej. Potwierdzenie prawidłowości wysłania wiadomości za pośrednictwem poczty elektronicznej jest dowodem na dokonanie zgłoszenia reklamacji.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

20. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia dokumentu ISO 9001 w pozycjach:

Pakiet 2 poz. 38-49

Pakiet 3 poz. 84-87

Pakiet 3 poz. 83

Pakiet 7 poz. 2,3,4,6-13,15,16,18 ?

Odpowiedź: Tak, odstąpi.

21. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia dokumentów ISO 9001 i 13485 w pakiecie 3 w pozycji 60?

Odpowiedź: Tak, odstąpi.

22. Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycjach nr 9, 21, 33, 36, 38, 47 i 52 odstąpi od wymogu przedstawienia pozytywnej opinii KORLD?

Odpowiedź: Tak, odstąpi.

23. Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 49 dopuści produkt, który nie podlega ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2019.175 tj.), tym samym ze względu na swoje przeznaczenie nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Tak, dopuści

24. Pakiet 7 pozycja 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia kontroli dodatniej i ujemnej?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę.

25. Pakiet 7 Pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów, gdzie opakowanie zbiorcze liczy 25 testów?

Odpowiedź: Tak, dopuści

26. Pakiet 7 Pozycja 4, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów, gdzie opakowanie zbiorcze liczy 25 testów?

Odpowiedź: Tak, dopuści

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację formularza cenowego w zakresie pakietu VII poz. 3,4,6,7,8,10, 11,12, 13,18 poprzez dodanie wierszy zawierających zapotrzebowanie na przykład poniższego wzoru :

Lp.	Opis przedmiotu	Jednostka miary	ilość	Cena jednostkowa netto				
3								
3a								
4								
4a								
6								
6a...								

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

28. Czy Zamawiający w pakiecie 2 zaznaczając pozycje 21-37 na kolor czerwony miał na myśli wyłączenie pozycji z tego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pozycje 21-37 powinny zostać umieszczone tylko i wyłącznie w pakiecie nr 10, Zamawiający usunie te pozycje i zmodyfikuje formularz.

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są dla Wykonawców wiążące. Pozostała treść specyfikacji pozostaje bez zmian.

Radziejów, dnia 11 stycznia 2022 r.

DYREKTOR

mgr Sebastian JANKIEWICZ