

Dzierżoniów, 19.10.2023r.

znak sprawy: ZP.261.7.2023.KM

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **„Dostawa odczynników wraz z dzierżawą aparatów, testów serologicznych i sprzętu jednorazowego”**

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

I

Pytanie 1

Część 5

Podłączenie i integracja analizatorów do systemu informatycznego Laboratorium i szpitala wraz z potrzebną konfiguracją do tego systemu (Asseco- Infomedica) na koszt Wykonawcy. a) Ponieważ system należy do Zamawiającego i jest obsługiwany przez firmę Asseco czy aparat zostanie podłączony w ramach umowy łączącej zamawiającego z ww usługodawcą?

Odpowiedź:

Nie, podłączenie nie będzie możliwe w ramach umowy zamawiającego z ww. usługodawcą. Podłączenie i konfiguracja na koszt wykonawcy.

Pytanie 2

Część 5

Podłączenie i integracja analizatorów do systemu informatycznego Laboratorium i szpitala wraz z potrzebną konfiguracją do tego systemu (Asseco-Infomedica) na koszt Wykonawcy. Czy zostaną udostępnione wykonawcy kody dostępu do systemu w celu podłączenia aparatu i ingerencji w ten sposób w system informatyczny? Jeśli nie podłączenie jest niemożliwe do spełnienia, dlatego prosimy o wyczerpujące wyjaśnienie.

Odpowiedź:

Wszelkie ustalenia dotyczące podłączenia, integracji i konfiguracji analizatorów prowadzone z firmą obsługującą system informatyczny szpitala leżą po stronie wykonawcy.

Pytanie 3

Część 5

Gwarancja techniczna-OD MOMENTU INSTALACJI (naprawy, wymiana podzespołów) i coroczne przeglądy techniczne zakończone wydaniem świadectwa sprawdzenia stanu technicznego urządzeń i aparatury potwierdzone wpisem do paszportu, w czasie trwania umowy na koszt Wykonawcy – czas reakcji serwisu do 24h od chwili zgłoszenia Ponieważ dojazd serwisanta w czasie 24 godzin w czasie dni wolnych od pracy (zgodnie z kodeksem pracy) czyli uwarunkowania prawne oraz odległość do Zamawiającego nie jest możliwy czy Zamawiający wyrazi zgodę na czas serwisu niezwłocznie jednak nie później niż w czasie 2 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 4

Część 5 pozycja nr 2

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków do microalbuminy i kreatininy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

b) Czy można zaoferować opakowanie 100szt z zaokrągleniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

Część 5 pozycja nr 1

Czy w pozycji nr 1 można zaoferować opakowania 5x100 szt (kolumna nr 7.)?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 6

Prosimy o wyjaśnienie ile osób skorzysta ze szkolenia oraz czy będzie to możliwe w godzinach przedpołudniowych?

Odpowiedź:

8 osób. Tak, będzie możliwe szkolenie w godzinach przedpołudniowych

II**Pytanie 1**

Część 5

Prosimy o zmianę wzorów umowy do części nr 5 poprzez zapis § 30 ust 4 jak poniżej: „Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy rozstrzygane będą polubownie. W przypadku skierowania sprawy na drogę sądową właściwym do rozpoznania sporu będzie Sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 2

Część 5

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie zgodnie z art. 433 uPzp? Uzasadnienie: Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w KRS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

III**Pytanie 1**

Część 7

Prosimy o wydzielenie testów z poz. 1, 2, 10 i 13 z w Części 7 w celu utworzenia z nich odrębnego pakietu bądź też umożliwienie składania ofert na poszczególne, odrębne pozycje w Pakiecie 7. Aktualne zestawienie asortymentowe w Pakiecie 7 drastycznie ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, w istocie zmuszając wszystkich potencjalnych oferentów do dokonywania zakupów u jednego, konkretnego podmiotu działającego na rynku polskim, który w ten sposób uzyskuje faktyczny monopol na kształtowanie ceny oferty. Testy z poz.1, 2, 3 i 4 należą do odrębnej kategorii produktów (testy aglutynacyjne, immunologiczne) o odmiennej zasadzie oznaczenia i zastosowaniu niż pozostałe testy immunochromatograficzne wyspecyfikowane w Części 7. Wydzielenie testów z poz. 1, 2, 10 i 13 z Części 7 umożliwiłoby zaistnienie realnej konkurencji asortymentowo-cenowej pomiędzy różnymi podmiotami posiadającymi w swojej ofercie testy immunochromatograficzne lecz nie posiadającymi testów aglutynacyjnych – jest tak w przytłaczającej większości przypadków.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

IV**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Część 3 pkt.19

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów. Dystrybucja materiału kontrolnego odbywa się wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnego na stronie internetowej Wykonawcy. Z uwagi na swoją specyfikę wewnętrzną, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważny materiał kontrolny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

V

Pytanie 1

Część 6

Postępowanie zawiera wyroby medyczne i ogólnolaboratoryjne. W związku z tym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w Części 6 także produktów nie podlegających ustawie o wyrobach medycznych. Obecny zapis SWZ w części IV pkt 3.5 uniemożliwia złożenie ważnej oferty.

Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne, nie odnosi się do konkretnego produktu.

Pytanie 2

§ 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 3 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł netto”.

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 3

§ 12 pkt. 1 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu „(...) nie mniej niż 100, 00 zł.”? Kara za opóźnienie powinna być powiązana z wartością niezrealizowanego zamówienia. Można domniemywać, że Zamawiający wprowadzając wysokie kary zamierza zdopingować Wykonawcę do terminowego wywiązywania się ze swoich obowiązków, jednak jest wiele innych sposobów na zdyscyplinowanie Wykonawcy. Nie trzeba od razu wprowadzać tak wysokich kar. Ich celem nie może być bowiem wzbogacanie się z powodu nieterminowych dostaw.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 4

§ 12 ust. 1 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 25 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru (..), z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 5

§ 12 ust. 1 pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia Wykonawcy od umowy bądź rozwiązania lub odstąpienia przez Zamawiającego z przyczyn dotyczących Wykonawcy, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy ściśle regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności, a nadto czynić zadość zasadom współżycia społecznego. Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego. Nadto liczenie kary

umownej od wartości całej umowy jest wysoce niesprawiedliwe i narusza w/w zasady z uwagi na fakt, iż wartość ta jest wartością czysto teoretyczną i bardzo często różni się od faktycznej wartości wykonanej umowy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 6

Część 6 poz.5

Prosimy o dopuszczenie kamer typu Pentasquare.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 7

Część 6 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek typu Eppendorf o poj. 2 ml z dnem soczewkowym?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 8

Część 6 poz.8

Czy Zamawiający wymaga probówek wolnostojących czy stożkowych?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający preferuje probówki stożkowe.

Pytanie 9

Część 6 poz.12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek okrągłodennych z kołnierzem umożliwiającym postawienie probówki na blacie?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

VI

Pytanie 1

Część nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 4 i 8 dopuści aby kontrola (pozytywna i negatywna) tego samego producenta co test była dostarczana poza zestawem testowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Część nr 7

Czy w poz 5 Zamawiający oczekuje kontroli zewnątrzlaboratoryjnej np. Labquality?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Część nr 7

Z uwagi wycofanie z produkcji testu przez prod. Astra Formedic S.r.l zwracamy się z prośbą o usunięcie pozycji numer 13.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

VII

Pytanie 1

Dotyczy pkt 3 par. 15 projektu umowy załącznik 2A

Czy w przypadku braku możliwości skutecznej naprawy w ciągu 24 godzin od chwili powiadomienia Zamawiający wyrazi zgodę na transport próbek do wskazanego przez niego laboratorium celem zapewnienia ciągłości w wydawaniu wyników. Koszty wysyłki i wykonania oznaczeń zostaną pokryte przez Wykonawcę.

Uzasadnienie

Serwis posiada podzespoły do bieżących napraw analizatorów , w bardzo rzadkich przypadkach konieczne jest użycie nietypowej części, która znajduje się w magazynie centralnym, w takich przypadkach

transport podzespołu oraz skuteczna naprawa może przekroczyć 24 godziny, zazwyczaj czas naprawy ulega wydłużeniu do 48 godzin. Alternatywna instalacja urządzenia o parametrach nie gorszych oraz jego wdrożenie do pracy zazwyczaj wymaga więcej niż 48 godzin, tym samym nie zabezpiecza Zamawiającego przed niemożnością wykonywania badań.

Odpowiedź:

Zgodnie z w par. 24 ust.1 pkt.b

Pytanie 2

Dotyczy pkt 2 par. 18 projektu umowy załącznik 2A

Czy Zamawiający dostosuje przed podpisaniem umowy zapis w tym punkcie odpowiednio do warunków podanych dla każdego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 3

Dotyczy pkt 7 par. 19 projektu umowy załącznik 2A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostaw na cito z 24h na 72h?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 4

Dotyczy pkt. 27 parametrów granicznych:

Prosimy o odstąpienie żądania dokumentów w wersji papierowej.

Uzasadnienie: karty zawierają średnio od 15 do 55 stron, ulotki od 10 do 15 stron etc.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza każdą opcję dostarczenia dokumentacji zgodnie z zapisem par. 13 umowy

Pytanie 5

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta, Wykonawca można zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnika, która jest wymieniona i wymagana w ulotce odczynnikowej. Zastosowanie wieloparametrowego materiału kontrolnego jest rozwiązaniem wygodniejszym i korzystniejszym ze względów ekonomicznych. Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane w praktyce laboratoryjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga aby oferent zaoferował dedykowane rozcieńczalniki służące do manualnego rozcieńczania próbek pacjentów w przypadku otrzymania wyników powyżej zakresu oznaczenia oznaczalności analizatora ?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ, to Wykonawca zna przedmiot Zamówienia i ma wiedzę dotyczącą wszystkich niezbędnych odczynników, materiałów zużywalnych, akcesoria etc. –w które powinien zabezpieczyć Zamawiającego na czas trwania umowy

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia soli fizjologicznej do rozcieńczania próbek? W przypadku wymogu dostarczenia roztworu, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie soli fizjologicznej Braun'a do rozcieńczenia próbek o stężeniu 0,9%, bez zapisu o takim zastosowaniu w oficjalnej ulotce producenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ, to Wykonawca zna przedmiot Zamówienia i ma wiedzę dotyczącą wszystkich niezbędnych odczynników, materiałów zużywalnych, akcesoria etc. –w które powinien zabezpieczyć Zamawiającego na czas trwania umowy

Pytanie 8

Czy Zamawiający posiada na wyposażeniu laboratorium podchloryn czy wymaga dostarczenia go przez Oferenta ? Roztwór podchlorynu jest używany w procesie mycia i konserwacji analizatora.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ, to Wykonawca zna przedmiot Zamówienia i ma wiedzę dotyczącą wszystkich niezbędnych odczynników, materiałów zużywalnych, akcesoria etc. –w które powinien zabezpieczyć Zamawiającego na czas trwania umowy

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby odczynnik do oznaczania Troponiny wykazywał brak interferencji biotyny na wynik, czyli nie dopuszcza technologii opartej na użyciu przeciwciał przeciwko Troponinie sercowej znakowanych biotyną?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga Troponiny I, preferuje również, aby odczynnik do oznaczania Troponiny I wykazywał brak interferencji biotyny na wynik

Pytanie 10

Prosimy o sprecyzowanie zapisu dotyczącego wymogu doliczenia do podanej ilości badań testów niezbędnych do kalibracji, zgodnie z rekomendacjami firmy

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści możliwość przechowywania odczynników do oznaczeń biochemicznych, dla których Zamawiający wyspecyfikował ilość testów poniżej 5 dziennie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga, aby test do oznaczania Prokalcytoniny metodą Brahms był o liniowości min.100 µg/L ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13

Czy Zamawiający wymaga aby ulotka odczynnikowa dla Prokalcytoniny zawierała wskazówki interpretacyjne dla Diagnostyki różnicowej zakażenia dolnych dróg oddechowych oraz Sepsy, potwierdzone również w ulotce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14

Czy Zamawiający wymaga aby test HIV Combo był testem oznaczającym jednocześnie HIV-1, HIV-2 oraz antygeny p24 oraz posiadał minimum 4 kontrole dedykowane dla testu, to jest min. dla HIV-1, HIV-2, p24 oraz kontrola ujemna. Potwierdzić w ulotce odczynnikowej i ulotce kontroli.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga, aby wpływ interferencji w oznaczaniu bilirubiny ze strony 1000 mg/dl hemoglobiny był nie większy niż 10%? Potwierdzić w ulotce odczynnikowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16

Czy Zamawiający Wymaga, aby zestaw odczynnikowy do oznaczania bilirubiny był ten sam u dorosłych i noworodków? Potwierdzić w ulotce odczynnikowej?

Odpowiedź:

Tak

VIII

Pytanie 1

§4 ust. 5:

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy dostarczania na swój koszt odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych w przypadku niedoszacowania ich ilości w ofercie. Prosimy o usunięcie ww. zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużycia odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużycia odczynników przez Zamawiającego.

Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu: „z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 2

§6 ust. 2:

Uprzejmie prosimy o zastąpienie wyrażenia „od dnia rozpoczęcia obowiązywania umowy” zwrotem „od dnia zmiany przepisów w zakresie wskazanym w §6 ust. 1”.

Wykonawca z uwagi na długotrwały okres obowiązywania umowy zawartej w wyniku udzielenia przedmiotowego zamówienia nie wie w jaki sposób zmiana przepisów w zakresie wskazanych w §6 ust. 1 wpłynie na ogólny koszt wykonania zamówienia.

Koszty te będą możliwe do wyliczenia dopiero po zmianie przepisów w tym zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 3

§11 ust. 1:

Czy Zamawiający dopuści podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na podstawie wzoru dostarczonego przez Wykonawcę wraz z przedmiotem dzierżawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

§13 pkt 3):

Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy?

Jeżeli tak proponujemy uzupełnienie zapisu: „lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem:”

Uprzejmie prosimy o tożsamą modyfikację w SWZ Rozdział IV, pkt 3 (Informacje dodatkowe) ppkt 3.4 oraz w Załączniku nr 1A do SWZ dla części 3 – opis przedmiotu zamówienia-formularz cenowy Tabela nr 1 Lp. 25

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5

§13 pkt 4):

Czy Zamawiający dopuści dostanie wskazanych w §13 pkt 4) dokumentów wraz z Umową z biura Wykonawcy? Wykonawca motywuje swoją prośbę względami organizacyjnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

§15 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu usunięcia awarii dzierżawionych urządzeń na 72 godziny, licząc od chwili zgłoszenia? Oryginalne części do analizatorów sprowadzane są bezpośrednio od producenta z zagranicy. W przypadku, gdy zaistnieje konieczność naprawy analizatora z użyciem części zamiennych czas usunięcia awarii ulega stosownemu wydłużeniu o okres sprowadzenia niezbędnych do naprawy części. W związku z powyższym prosimy o wydłużenie okresu usunięcia awarii do 72 godzin. Prosimy również o odpowiednią modyfikację w §24 ust. 1 lit. b)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 7

§18 pkt 1):

Uprzejmie prosimy o zastąpienie zwrotu „zgodnie z §8” wyrażeniem „zgodnie z §19”

Odpowiedź:

Zamawiający poprawia zaistniałą omyłkę. Zwrot „zgodnie z §8” zastępuje wyrażeniem „zgodnie z §19”. Zamawiający dokonuje poprawek w odpowiednim zakresie również w załączniku nr 2A do SWZ.

Pytanie 8

§18 pkt 2):

Czy Zamawiający dopuszcza krew kontrolną o terminie ważności, krótszym niż 4 miesiące? Jeżeli tak prosimy o zastąpienie zwrotu „nie będzie krótszy niż 4 miesiące” wyrażeniem „nie będzie krótszy niż 2 miesiące”? Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie z par 18 pkt.2

Cyt.

„dostawy tylko takich produktów, których okres ważności w dniu dostarczenia nie będzie krótszy niż 5 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej hematologicznej, dla której okres ważności w dniu dostarczenia nie będzie krótszy niż 4 miesiące. **W przypadku krótszego okresu ważności produktu dostawę należy uzgodnić z Zamawiającym.**”

Pytanie 9

§18 pkt 4):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie wyrażenia „wielkość opakowania” zwrotem „ilość opakowań”? Wykonawca motywuje swoją prośbę względami technicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10

§20 ust. 1:

Uprzejmie prosimy o zastąpienie zwrotu „zgodnie z §8” wyrażeniem „zgodnie z §19”.

Odpowiedź:

Zamawiający poprawia zaistniałą omyłkę. Zwrot „zgodnie z §8” zastępuje wyrażeniem „zgodnie z §19”. Zamawiający dokonuje poprawek w odpowiednim zakresie również w załączniku nr 2A do SWZ.

Pytanie 11

§20 ust. 6:

Czy Zamawiający dopuści możliwość dosyłania faktury papierowej po dostawie towaru lub w formie elektronicznej na e-mail w formacie pliku pdf?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie adresu poczty elektronicznej. Wykonawca motywuje prośbę powodami technicznymi. Dopuszczenie takiej możliwości jest również korzystne dla Zamawiającego, gdyż wystawienie i wysłanie faktury po dostawie, wydłuża w praktyce termin płatności. Jednocześnie zwiększa konkurencyjność i umożliwia uzyskanie przez Zamawiającego większej liczby ofert, nie blokując rezygnacji Wykonawcy z udziału w postępowaniu z powodu technicznej formy faktury.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis projektu umowy

Pytanie 12

§20 ust. 6 lit. f):

Czy Zamawiający dopuści dokument WZ, który zawiera wszystkie wymagane dane przez Zamawiającego oprócz wielkości opakowania? Wykonawca motywuje prośbę powodami technicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13

§29 ust. 1:

Czy Zamawiający dopuści kontakt e-mailowy w sprawach merytorycznych i informowania o potencjalnych zagrożeniach na wskazany w §29 ust. 1 adres e-mail w celu przyspieszenia przepływu informacji między Wykonawcą a Użytkownikiem w trakcie realizacji Umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

IX

Pytanie 1

Dotyczy Tabeli asortymentowo-cenowej – zał. nr 1A do SWZ, Część nr 3, Tabela D:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podania wartości rynkowej sprzętu, w sytuacji gdy Wykonawca przenosi na siebie obowiązek ubezpieczenia wydzierżawianych urządzeń?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

X

Pytanie 1

Dotyczy części nr 5 (Czytnik pasków) tabela nr 1 „Cechy aparatu-warunki wymagane”) pkt. 10- Czy w przypadku jeśli oferowany czytnik pasków decyzją producenta nie podlega przeglądom serwisowym, Zamawiający odstąpi od wymogu ich przeprowadzania? Warunek wymagany względami organizacyjnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza taką możliwość, pod warunkiem dostarczenia przez wykonawcę stosownego oświadczenia w ww. zakresie. Czas reakcji serwisu naprawczego pozostaje do 24 godzin od chwili zgłoszenia.

Pytanie 2

Dotyczy części nr 5 (Czytnik pasków) tabela nr 1 „Cechy aparatu-warunki wymagane”) pkt. 13 oraz projektu umowy: Czy Zamawiający dopuści zamiast dostarczania z umową papierowych wersji kart charakterystyki substancji niebezpiecznych (ulotek/metodyk dla oferowanych produktów), przekazanie Zamawiającemu dostępu on-line do aktualnej biblioteki tych dokumentów dostępnej 24 godziny na dobę, 365 dni w roku?

Zamawiający po wpisaniu w przeglądarkę internetową na dedykowanej stronie internetowej numeru katalogowego lub nazwy produktu znajdującej się na opakowaniu produktu otrzyma za każdym razem dostęp do aktualnej wersji w/w dokumentu wraz z możliwością ich pobrania (pdf.) i dostępem offline. Taka forma przekazania materiałów informacyjnych dla produktów ogranicza koszty oraz negatywny

wpływ na środowisko poprzez ciągłe ich drukowanie / aktualizowanie. Opcjonalnie Wykonawca może dostarczyć jednorazowo na etapie „po podpisaniu umowy” komplet kart charakterystyki substancji niebezpiecznych i ulotek dla oferowanych produktów zapisanych na nośniku USB pendrive wraz z informacją o dostępie do biblioteki on-line dla Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

PREZES ZARZĄDU
Maciej Smolarz