

TP.262.12.2025

L.dz. TP /25

Oferenci biorący udział w postępowaniu:

„Dzierżawa aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości oraz klimatyzatora wraz z sukcesywną dostawą paneli i materiałów zużywalnych do aparatu, dzierżawa aparatu do posiewów krwi i płynów ustrojowych wraz z dostawą podłoży do aparatu oraz sukcesywna dostawa krążków antybiogramowych, diagnostycznych, testów diagnostycznych, barwników do metody Grama, sprzętu jednorazowego na potrzeby Pracowni diagnostyki mikrobiologicznej”

Nr sprawy 5/ZP/2025

Informuję, że do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

Zwracam się do Państwa z następującymi pytaniami:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 3 w poz 17, 19, 20 dopuszcza próbówki o pojemności użytkowej 10ml a całkowitej 11ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza takie próbówki.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 3 w poz 18 dopuszcza próbówki o pojemności użytkowej 4ml a całkowitej 5 ml?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza takie próbówki.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 3 w poz 3, 4, 11, 12, 24-29 dopuszcza asortyment niebędący wyrobem medycznym, ale przeznaczony do użytku ogólnolaboratoryjnego?

Z dniem 26 maja 2022 weszło w życie rozporządzenie IVDR (UE) 2017/746, które formalnie zastępuje obowiązującą Dyrektywę Europejską 98/79/WE dla wyrobów medycznych diagnostyki in vitro. Nowe rozporządzenie 2017/746 wprowadza bardziej rygorystyczne i szczegółowe przepisy dotyczące klasyfikacji wyrobów medycznych i powiązanych z nimi produktów. W związku z tymi zmianami prawnymi i organizacyjnymi, Producenci z którymi współpracujemy podjęli decyzję o zaprzestaniu oznaczania znakiem CE IVD niektórych produktów. Artykuły te zostaną zaklasyfikowane jako wyroby "do ogólnego użytku laboratoryjnego". Chcemy podkreślić, że produkty te mogą być używane zarówno w ogólnej diagnostyce jak i w diagnostyce laboratoryjnej in vitro z ludzkimi próbkami biologicznymi. Podobne zmiany klasyfikacji wyrobów są obecnie wprowadzane przez wielu innych producentów wyrobów m,4,11,24-29 asortyment przeznaczony do użytku ogólnolaboratoryjnegoedycznych.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w poz. 3, 4, 11, 24-29 asortyment niebędący wyrobem medycznym, ale przeznaczony do użytku ogólnolaboratoryjnego.

1. Zwracam się z prośbą o wprowadzenie do wzoru umowy dotyczącej pakietów 1-4 zapisu: łączna maksymalna wysokość kar umownych, których Zamawiający może dochodzić, nie może przekroczyć 20% całkowitej wartości netto umowy.

Odp. Zamawiający dodaje do wzoru umowy ww.zapis.

2. Zwracam się z prośbą o wprowadzenie zapisu do wzoru umowy dotyczącej pakietów 1-4 : Zamawiający może naliczyć kary umowne tylko wówczas jeśli ma uregulowane wszystkie zapłaty za faktury VAT.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do umowy :

1. (§6) Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów 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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. (§ 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminów płatności z 60 na 30 dni kalendarzowych od dnia wystawienia faktury.

Uzasadnienie: Prośbę swą motywujemy tym, iż zgodnie z kodeksem cywilnym umowy powinna cechować równość stron stosunku cywilnego. Korekta, o którą prosimy w znacznym stopniu przybliży wymagany prawem charakter. W treści KC nie ma postanowień, które wskazywałyby na preferowanie Zamawiającego, zawierającego umowę o Zamówienie publiczne. W przypadku braku zgody prosimy o uzasadnienie swojej odpowiedzi.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. (§ 5 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany reklamowanego towaru z 3 dni do 10 dni ?

Uzasadnienie:

Nie wszystkie oferowane produkty znajdują się na stałe na stanie w naszym magazynie, a w przypadku zgłoszenia reklamacji produkty te musimy w pierwszej kolejności sprowadzić bezpośrednio od producenta do naszego magazynu. W związku z czym 3 dni termin realizacji jest niemożliwy do dotrzymania. Realny czas realizacji reklamacji to 10 dni.

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na 10 dniowy termin wymiany reklamowanego towaru.

Dotyczy SWZ:

1. Dotyczy formularza cenowego pkt 5 i 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w formularzu cenowym kolumny z ilością opakowań i ceną jednostkową netto i wyrazi zgodę na wyliczenie wartości oferty poprzez pomnożenie ilości opakowań x cena jednostkowa netto za opakowanie? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie realnych kosztów wynikających z oferty.

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy Załącznika nr 2 parametry aparatu pkt 21 pkt nr 5- Czy Zamawiający wydłuży czas reakcji serwisu od 24 do 48 h w dni robocze?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

3. Dotyczy Załącznika nr 2 parametry aparatu pkt 23 pkt nr 5- Czy Zamawiający odstąpi od dostarczenia karty charakterystyki produktów niebezpiecznych wraz z pierwszą dostawą i wyrazi zgodę na udostępnienie tylko strony internetowej Wykonawcy gdzie będą całodobowo dostępne dokumenty do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów.

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

4. Dotyczy Załącznika nr 2 parametry aparatu pkt 24 pkt nr 5 – Czy Zamawiający odstąpi od załączenia do oferty przykładowych certyfikatów. kontroli jakości i wyrazi zgodę na udostępnienie strony gdzie dokumenty są dostępne całodobowo?

Odp. Zgodnie z SWZ

5. W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty przykładowych certyfikatów w języku angielskim?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie certyfikatów w jęz.angielskim.

6. Dotyczy Załącznika nr 2 parametry aparatu pkt 27 – Czy Zamawiający potwierdza, iż oznakowanie CE dotyczy oferowanych odczynników i aparatu zaś dla materiałów zużywalnych z poz 10 nie jest on wymagany? Uzasadnienie- nie wszystkie wyroby są materiałami medycznymi i nie ma obowiązku aby podlegały one ustawie o wyrobach medycznych i posiadały deklarację zgodności CE.

Odp. Tak, Zamawiający potwierdza powyższe.

7. Dotyczy Formularza ofertowego pkt 2b – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w punkcie informacji :...lub zgodnie z informacją zawartą w wymaganiach OPZ pod danym pakietem? W formularzu ofertowym wymagany jest termin ważności min 12 mcy zaś pod pakietami 5 i 6 min 6 mcy dla odczynników/ testów.

Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w formularzu oferty na 12 mcy. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odp. Zamawiający poprawił załącznik nr 1 Formularz ofertowy.

8. Dotyczy pakietu nr 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zdalnego serwisu dla oferowanego analizatora w celu zapewnienia szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium oraz przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania?

Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o dodanie paragrafu w umowie:

§ X

„Zamawiający udostępni łącze internetowe w celu umożliwienia Wykonawcy zdalnego połączenia się z analizatorem poprzez własne oprogramowanie, które pozwoli na udzielenie szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium oraz przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oprogramowania. Każdorazowy zdalny dostęp do analizatora będzie odbywał się na prośbę lub po wcześniejszym uzgodnieniu z kierownikiem laboratorium/użytkownikiem aparatu i wymaga jego akceptacji poprzez kliknięcie odpowiedniej ikony na ekranie komputera obsługującego analizator. Wszelkie zdalne 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.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dodaje paragraf.

Pytania do Umowy (część 6 aparat):

9. §2 ust. 2 - Wykonawca zwraca uwagę na konieczność poprawienia numeracji postanowień ujętych w §2 ust. 2 z uwagi na dwukrotne powtórzenie lit. „d”.

Odp. Zamawiający poprawił numerację.

10. §2 ust. 2 lit. d - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „wstawienia aparatu zastępczego o parametrach nie gorszych niż przedmiot zamówienia w razie przestoju/ awarii analizatora powyżej 4 dni roboczych,”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do Umowy (część 5 aparat):

11. §2 ust. 2 - Wykonawca zwraca uwagę na konieczność poprawienia numeracji postanowień ujętych w §2 ust. 2 z uwagi na dwukrotne powtórzenie lit. „d”.

Odp. Zamawiający poprawił numerację.

12. §2 ust. 2 lit. d - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „wstawienia aparatu zastępczego o parametrach nie gorszych niż przedmiot zamówienia w razie przestoju/ awarii analizatora powyżej 4 dni roboczych,”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

13. §4 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację: Wyzierżawiający oświadcza, że wymieniony w § 1 analizator jako przedmiot dzierżawy jest fabrycznie nowy lub używany wyprodukowany nie wcześniej niż w 2022 roku stanowi urządzenie najwyższej jakości oraz że jest objęte od daty uruchomienia 36-miesięczną gwarancją Wyzierżawiającego i producenta na części zamienne i usługi serwisowe przy naprawach, bez ograniczeń ilości wykonanych testów.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pytania do Umowy (część 5 klimatyzator):

14. §2 ust. 2 - Wykonawca zwraca uwagę na konieczność poprawienia numeracji postanowień ujętych w §2 ust. 2 z uwagi na dwukrotne powtórzenie lit. „d”.

Odp. Zamawiający poprawił numerację.

15. §2 ust. 2 lit. d - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „wstawienia urządzenia klimatyzacyjnego zastępczego w razie przestoju/ awarii urządzenia klimatyzacyjnego powyżej 4 dni roboczych,”?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

16. §4 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację: Wyzierżawiający oświadcza, że wymieniony w § 1 urządzenie klimatyzacyjne jako przedmiot dzierżawy jest fabrycznie nowe lub używane nie starsze niż 2022r oraz że jest objęte od daty uruchomienia 36-miesięczną gwarancją producenta na części zamienne i usługi serwisowe przy naprawach?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Dzień dobry , zwracam się z pytaniami do przedmiotu zamówienia: Pakiet 1

Pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wyniku / raportu z porównania krążków antybiotykowych przeprowadzony przez EUCAST, potwierdzający wysoką jakość zaoferowanych krążków?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga przedstawienia raportu z porównania krążków antybiogramowych przeprowadzonych przez EUCAST.

Pozycja 1, 2, 5, 7, 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków pakowanych po 5 fiolek po 50 sztuk w opakowaniu zbiorczym? Zamawiający będzie miał możliwość zamawiania pojedynczej fiołki.

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krążków pakowanych po 5 fiolek po 50 szt.

Pozycja 10-13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu paskowego, zamiast testu krążkowego?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 10-13 oprócz krążków także testy paskowe.

Pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnie z załączoną metodyką?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu zgodnie z załączoną metodyką.

Pozycja 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu, gdzie opakowanie zbiorcze liczy 80 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie takiego produktu.

Pakiet 2

Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu, gdzie opakowanie zbiorcze liczy 30 testów?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnie z załączoną metodyką?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy: Część nr 4 Barwniki do mikroskopii

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 zestawu do barwienia metodą Grama zawierającego jodynę zamiast płynu Lugola, przy zachowaniu pełnej funkcjonalności zestawu? Producent QCA oferuje zestaw do barwienia Grama (GRAM PVP KIT, nr ref. 998800), w którym zamiast płynu Lugola zastosowano jodynę jako reagent jodowy. Jodyna i płyn Lugola pełnią tę samą funkcję w barwieniu metodą Grama i są stosowane zamiennie w praktyce laboratoryjnej. Zmiana ta nie wpływa na jakość ani skuteczność barwienia.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w pozycji nr 1 odstąpi od wymogu, aby butelki wchodzące w skład zestawu posiadały zakraplacz? Producent QCA oferuje zestawy do barwienia metodą Grama w oryginalnych butelkach z zakrętką, bez zakraplacza. Wykonawca nie ma możliwości ingerowania w opakowanie stosowane przez producenta. Brak zakraplacza nie wpływa na jakość, bezpieczeństwo ani skuteczność stosowania produktu i nie ogranicza jego zastosowania diagnostycznego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający w pozycji nr 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego, jakim jest jodyna zamiast płynu Lugola? Jodyna i płyn Lugola pełnią tę samą funkcję jako roztwory jodu stosowane w metodzie barwienia Grama oraz innych procedurach laboratoryjnych. Oba produkty są stosowane zamiennie w praktyce diagnostycznej, a ich działanie jest równoważne pod względem skuteczności i przeznaczenia. Zastosowanie jodiny nie wpływa negatywnie na jakość wykonywanych analiz.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznych dla oferowanych barwników wraz z pierwszą dostawą, w formie elektronicznej – na adres mailowy Zamawiającego lub na nośniku danych (np. pendrive)?

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na taki sposób dostarczenia kart charakterystyki substancji niebezpiecznej.

Poprawiony załącznik nr 1 formularz ofertowy oraz załącznik nr 3 wzory umów zamieszczam na stronie internetowej.

Z poważaniem

