

Zamawiający – Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie, ul. Kościuszki 96, 64-700 Czarnków
Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji:
„Sukcesywne dostawy odczynników wraz z dzierżawą zintegrowanego systemu do wykonywania badań biochemicznych i immunochemicznych”.

Oznaczenie sprawy (numer referencyjny): ZP/TP/9/2024

Czarnków, 06 lipca 2024r.

Wszyscy zainteresowani Wykonawcy
Strona internetowa prowadzonego
postępowania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn.: „Sukcesywne dostawy odczynników wraz z dzierżawą zintegrowanego systemu do wykonywania badań biochemicznych i immunochemicznych”.

Oznaczenie sprawy (numer referencyjny): ZP/TP/9/2024

Pytania i wyjaśnienia treści SWZ

wraz z przedłużeniem terminów składania i otwarcia ofert oraz związania ofertą

Zamawiający informuje, że w postępowaniu, odnośnie treści SWZ, wpłynęły pytania.

W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2, 3 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) dalej: pzp, Zamawiający przekazuje treść tych pytań wraz z wyjaśnieniami (odpowiedziami) Zamawiającego:

1) Dotyczy par. 2 ust. 1 projektu postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego zapisu na „Wykonawca oświadcza, że materiały objęte niniejszą umową posiadają wszelkie niezbędne certyfikaty /atesty/ organów uprawnionych do ich wydawania i są dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami i posiadają aktualne w roku 2024 i 2025 dokumenty dopuszczające je do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i Unii Europejskiej, zgodnie z obowiązującym prawem krajowym i unijnym (wspólnotowym UE) – **o ile dotyczy.**” Uzasadnienie: Niektóre z materiałów eksploatacyjnych nie są wyrobami medycznymi, w związku z czym nie będą posiadały deklaracji zgodności CE.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z tym zastrzeżeniem, że będzie każdorazowo sprawdzał czy konkretny materiał eksploatacyjny na pewno nie jest wyrobem medycznym oraz - jeśli okaże się, że jest – Wykonawca będzie

zobowiązany do przedłożenia niezbędnych certyfikatów/atestów w tym deklaracji zgodności CE.

2) Dotyczy par. 2 ust. 2 projektu postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego zapisu na „Wraz z przedmiotem zamówienia Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć w niezbędnym zakresie ulotki w języku polskim na produkty objęte przedmiotem umowy – **o ile posiada.**”

Uzasadnienie: Niektóre z materiałów eksploatacyjnych nie posiadają ulotek. Instrukcja ich użycia opisane są w Instrukcji obsługi analizatora.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z tym zastrzeżeniem, że jeśli będzie to niezbędne instrukcje zostaną zapewnione i przekazane przez Wykonawcę do Laboratorium Szpitala Zamawiającego w innej formie np. w Instrukcji obsługi analizatora.

3) Dotyczy par. 2 ust. 3 projektu postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobów z terminem ważności min. 5 miesięcy?

Odpowiedź: tak, wyraża zgodę.

4) Dotyczy par. 3 ust. 3 projektu postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy sukcesywnej wynosił 5 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia? Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec.

Odpowiedź: tak, wyraża zgodę.

5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy „na cito” wynosił 2 dni robocze od chwili złożenia zamówienia?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec.

Odpowiedź: tak, wyraża zgodę.

6) Dotyczy par. 2 ust. 7 projektu postanowień umowy:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie niniejszego punktu: „Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu towaru na koszt Wykonawcy w terminie 7 dni roboczych od daty dostawy.”

Odpowiedź: Zamawiający usuwa ten zapis – przy czym dotyczy to par. 3 ust. 7 PPU.

7) Dotyczy par. 2 ust. 8 projektu postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad wynosił 5 dni roboczych w przypadku uznania zasadności reklamacji?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec.

Odpowiedź: tak, wyraża zgodę – przy czym dotyczy to par. 3 ust. 8 PPU.

8) Dotyczy par. 2 ust. 12 projektu postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności faktur wystawionych Wykonawcy wynosił 60 dni?

Odpowiedź: tak, wyraża zgodę

9. Dotyczy par. 3. ust. 15 projektu postanowień umowy:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie niniejszego zapisu „W przypadku podejrzenia braku autentyczności materiałów Zamawiający ma prawo do ich zwrotu oraz złożenia ponownego zamówienia lub do zwrotu w/w towaru i złożenia zamówienia u innego dostawcy, a ewentualną różnicą w cenie zakupu obciążyć Wykonawcę. W przypadku podejrzenia braku autentyczności Zamawiającemu przysługuje prawo do niezapłacenia faktury za towar, którego podejrzenie dotyczy.” Uzasadnienie: Według najlepszej wiedzy Wykonawcy zapis ten dotyczy leków, a nie wyrobów medycznych (odczynniki).

Odpowiedź: nie, Wykonawca ma obowiązek dostarczać zawsze jako autentyczny – czyli zgodny z Ofertą Wykonawcy - każdy przedmiot zamówienia, a zatem również wyroby medyczne (odczynniki).

10. Dotyczy par. 4 ust. 5 projektu umowy dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź: Zapis par. 4 ust. 5 PPU brzmi inaczej: chodzi o wystawienie faktury VAT za dostarczony towar w danym dniu zgodnie ze złożonym zamówieniem. Natomiast Zamawiający nie narzuca obowiązku dostawy faktury VAT wraz z dostawą towaru i w tym sensie wyraża zgodę. Faktura VAT może zostać nadesłana elektronicznie albo w dniu dostawy albo po tym dniu.

11. Dotyczy par. 4 ust. 5 projektu umowy dostawy:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie niniejszego zdania z zapisu „. Wykonawca winien wystawić jedną fakturę VAT za dostarczony towar w danym dniu zgodnie ze

złożonym zamówieniem. ~~Wyjątek stanowią dostawy środków odurzających i psychotropowych jeżeli przepisy prawa stanowią inaczej.~~ Niniejsza umowa dotyczy odczynników biochemiczno immunochemicznych.

Odpowiedź: Tak, drugie zdanie zostanie usunięte.

12. Dotyczy par. 4 ust. 6 projektu umowy dostawy:

Prosimy o zgodę na dostawę faktury w formie pdf. Na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail w 1 egzemplarzu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

13. Dotyczy par. 5 ust. 1 pkt a) projektu umowy dostawy:

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie pkt. a) gdyż wymóg ten dotyczy leków, a nie wyrobów medycznych.

Odpowiedź: tak, usunięto.

14. Dotyczy par. 5 ust. 1 pkt c) projektu umowy dostawy:

Prosimy Zamawiającego modyfikację niniejszego podpunktu na:

c) będzie przez pewien czas niedostępny z przyczyn niezależnych od Wykonawcy lub z innych przyczyn nie będzie mógł być dostarczany zgodnie z umową przetargową

Zamawiający wymaga od Wykonawcy zapewnienia Zamawiającemu Szpitalowi zamiennego – równoważnego materiału ~~o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce i postaci farmaceutycznej.~~ Wykonawca jest zobowiązany do przedstawienia Zamawiającemu pisemnej informacji o przyczynie zaistnienia takiej sytuacji, podpisanej przez osobę odpowiedzialną ze strony Wykonawcy za realizację umowy przetargowej oraz określi planowaną datę wznowienia dostaw. Informacja taka winna też być przekazana e-mailem do ~~Apteki Szpitalnej~~ Laboratorium Szpitala. Zapewnienie produktu niedostępnego może polegać na jego zakupie przez Wykonawcę u innego dostawcy i zbycie Zamawiającemu po cenie przetargowej lub na dostarczeniu produktu równoważnego zaakceptowanego przez Zamawiającego. W przypadku niezrealizowania powyższego obowiązku przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo dokonać samodzielnie zakupu materiału u innego dostawcy na rachunek Wykonawcy.

Odpowiedź: tak, zgoda na modyfikację.

15. Dotyczy par. 3 ust. 3 ppkt. a) projektu postanowień umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostaw sukcesywnych odbywał się w dni robocze w godzinach **7:00-14:00**, własnym transportem lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy kurierskiej, na koszt i ryzyko Wykonawcy, do siedziby Laboratorium Szpitala Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Czarnkowie ul. Kościuszki 94?

Odpowiedź: tak

16. Dotyczy par. 3 ust. 4 ppkt. a) projektu postanowień umowy:

Zamówienie, o którym mowa w pkt. 1 będzie składane drogą elektroniczną **na adres email Wykonawcy** Strony dopuszczają możliwość zamówienia w formie telefonicznej. Zamówienie takie musi zostać niezwłocznie potwierdzone e-mailem.

Odpowiedź: tak

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby próg wykonania umowy wynosił 80%?

Odpowiedź: tak

18. Dotyczy § 6 projektu umowy – załącznik nr 3 do SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego zapisu na:

1) Zamawiający może żądać aby Wykonawca zapłacił kary umowne:

a) za opóźnienie w dostawie towaru w wysokości **0,04 % łącznej wartości zamówionej danej partii towaru** za każdy dzień opóźnienia ponad określony termin dostawy, wskazany w §3.

b) w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zobowiązany jest on do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary w wysokości **2 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy**.

c) w przypadku niewykonania dostawy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary w wysokości **0,04 % łącznej wartości zamówionej danej partii towaru** powiększonej o różnicę pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego za zakup u innego Wykonawcy, a ceną zaoferowaną przez Wykonawcę.

d) w przypadku niedostosowania się do postanowień w § 4 ust. 5 w wysokości 200,00 zł za każdy przypadek.

Uzasadnienie: Kara w takiej wysokości nosi znamiona kary rażąco wygórowanej w rozumieniu art. 484 par. 2 KC.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający Szpital, który z uwagi na znaczące ryzyka istniejące również po jego stronie, nie może pozwolić sobie na nieterminowe dostawy przedmiotu umowy i w tym celu korzysta z narzędzi o charakterze dyscyplinującym oraz odszkodowawczym. Wykonawcy są zobowiązani do starannego, a w tym terminowego realizowania umowy w przedmiocie zamówienia publicznego. Ponadto szczegółowa analiza cytowanego w pytaniu Wykonawcy fragmentu PPU prowadzi do wniosku, że kary umowne nie są rażąco wygórowane, a to m. in. dlatego, że odnoszą się tylko do wartości częściowych dostaw, jak też że ich zaktualizowanie się nie zostało opisane w sposób bezwzględny i automatyczny. Ponadto Wykonawca dysponuje również ustawowymi uprawnieniami (k.c.), w tym do żądania miarkowania wysokości ewentualnych kar umownych, przy czym o zasadności takiego żądania zgodnie z kodeksem cywilnym nie decyduje Szpital. Ponadto Szpital zgodził się na znaczące wydłużenie terminów dostaw, w tym także dostaw "na cito".

19. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta można zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnikowej wymienionej i wymaganej w ulotce odczynnikowej. Zgoda na taki materiał kontrolny pozwoli na obniżenie kosztów oferty i pozwoli na korzystanie z renomowanego materiału kontrolnego wieloparametrowego, co jest rozwiązaniem wygodniejszym w pracy Laboratorium i korzystniejszym ze względów ekonomicznych. Rozwiązanie takie jest powszechnie stosowane w praktyce laboratoryjnej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby oferent zaoferował dedykowane rozcieńczalniki służące do manualnego rozcieńczania próbek pacjentów w przypadku otrzymania wyników powyżej zakresu oznaczenia oznaczalności analizatora.

21. 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: Zamawiający nie wymaga dostarczenia soli fizjologicznej do rozcieńczania próbek.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dostarczenia podchlorynu.

23. Dot. pkt. 24 opisu parametrów granicznych

Czy Zamawiający oczekuje możliwości oznaczenia min 25 różnych parametrów z zachowaną możliwością automatycznego rozcieńczenia wybranych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga od oferenta możliwości oznaczenia min 25 różnych parametrów z zachowaną możliwością automatycznego rozcieńczenia wybranych parametrów.

24. Dot. pkt. 30 opisu parametrów granicznych:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niektórych kontroli i kalibratorów, które są transportowane w stanie zamrożonym do Zamawiającego, ale nie wymagają rekonstytucji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

25. Dotyczy pkt. 31 Opis parametrów granicznych – załącznik nr 1 do SWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „Zastosowanie w pipetorze wymiennych końcówek do pobierania próbek lub systemu mycia sond, gwarantujące zapobieganie kontaminacji dla testów wykonywanych w surowicy/osoczu ≤ 1 ppm (potwierdzone zapisami w instrukcji obsługi oferowanych analizatorów)”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zaproponowanego zapisu.

Formularz asortymentowo- cenowy

26. Dot. Załącznika Nr 1A do SIWZ Formularza asortymentowo-cenowego:

Czy podane wartości w kolumnie „Ilość testów do umowy” dotyczą sumy badań kalibracji i kontroli?

Odpowiedź: Nie dotyczą, proszę o doliczenie do „Ilości testów do umowy” ilość badań potrzebną do wykonania kontroli oraz do wykonania kalibracji.

27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ilości zestawów odczynnikowych, kontroli dla parametrów immunochemicznych i biochemicznych oraz ich kalibratorów został skalkulowany w oparciu o praktykę ich realnego zużycia użytkowników oferowanego systemu immunochemiczno-biochemicznego możliwość podziału zestawów, popartą prawidłowymi wynikami kontroli (metoda pod kontrolą), bez uwzględnienia terminu stabilności na pokładzie podanego w ulotce danego odczynnika? Jednocześnie zaoferowana ilość odczynników zapewni Zamawiającemu wykonanie podanej ilości oznaczeń danych parametrów wraz z kontrolami i kalibracjami?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

28. Dot. Załącznika Nr 1A do SIWZ Formularza asortymentowo-cenowego:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby do wykonywania oznaczeń jonów Na, K, Cl można było zaoferować moduł ISE z uwzględnieniem jego praktycznego zużycia oraz trwałości, nie zaś według podanej stabilności w ulotce? Prośbę uzasadniamy naszą wiedzą praktyczną jako producenta oraz w oparciu o opinie użytkowników oferowanych przez nas systemów. W przypadku wyczerpania zaoferowanej ilości przed zakończeniem umowy, Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć dodatkowy moduł nieodpłatnie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

29. Dot. Załącznika Nr 1A do SIWZ Formularza asortymentowo-cenowego. Dot.

Pkt. 7:

Czy zamawiający wymaga testu do oznaczania wysokoczułej Troponiny I zgodny z wymogami towarzystwa kardiologicznego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu do oznaczania wysokoczułej Troponiny I zgodnego z wymogami towarzystwa kardiologicznego.

UWAGA:

Zamawiający przedłuża terminy i wyznacza je w następujący sposób:

1. termin składania ofert przedłużony do dnia 9 lipca 2024 r. do godz. 9:00
2. termin otwarcia ofert przedłużony do dnia 9 lipca 2024 r. o godz. 9:30
3. termin związania ofertą przedłużony do dnia 7 sierpnia 2024 r.

Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia treści SWZ i zmiany terminów stają się jej integralną częścią i są wiążące przy składaniu ofert.

Dyrektor Szpitala

Bożena Sadowska