

Busko – Zdrój, dnia 30 czerwca 2020 r.

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa i dzierżawa analizatorów do diagnostyki mikrobiologicznej wraz z dostawą odczynników do wykonywania badań z zakresu diagnostyki mikrobiologicznej do Działu Diagnostyki Laboratoryjnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Busku – Zdroju** z zachowaniem zasad określonych ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. 2019 r. poz.1843 ze zm.), Ogłoszenie o zamówieniu ukazało się w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 17.01.2020 r., numer ogłoszenia 554731-N-2020.

Odpowiedzi na zapytania nr 1

Do wszystkich Wykonawców:

Zamawiający udziela odpowiedzi na zapytania Wykonawców do w/w przetargu.

Zapytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Pakietu 1 pozycji z podłożami i paskami MIC i utworzenie z nich osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wydziela z Pakietu nr 1 pozycje z podłożami i paskami MIC i tworzy z nich Pakiet 1A.

Zapytanie nr 2 dotyczy wzoru umowy

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej dostawy?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
3. (§ 6 pkt.3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
4. W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.
Odpowiedź: Zamawiający wyraził zgodę na powyższe zmiany.
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?
Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisem § 4 ust. 1a) dopuszcza zmianę cen w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT.
6. Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką zmianę.
7. Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką zmianę.
8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/32/2020

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dodaje do § 9 ust. 3 o następującej treści: „Zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy”.

9. Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zmianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty równoważne po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego.

10. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zamiennika o parametrach nie gorszych od proponowanego w umowie po powiadomieniu Zamawiającego w wypadku wystąpienia przejściowego produktu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zamiennika o parametrach nie gorszych od proponowanego w umowie po powiadomieniu o tym fakcie Zamawiającego i uzyskaniu akceptacji.

11. Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje takiej sytuacji.

12. Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika została by przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zamiennika produktu po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym i uzyskaniu zgody Zamawiającego.

Zapytanie nr 3

W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie **poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie** tomu dla jego pozostałych stron?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia dokumentacji przetargowej w postaci plików nagranych na **płyce CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie nr 5

Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów) w formie elektronicznej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia na wezwanie zgodnie z pkt 9.6.3. SIWZ kart charakterystyki odczynników – dotyczy Pakiet nr 1 Załącznik nr 3, Pakiet nr 2 Załącznik nr 3, Pakiet nr 3 Załącznik nr 1.

Zapytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu części „Odczynniki” tj. pozycji nr 1-7 i utworzy dla nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy z wydzielonych pozycji Pakiet nr 3A.

Zapytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu części „Krażki diagnostyczne” tj. pozycji nr 8-15 i utworzy dla nich oddzielny pakiet?

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/32/2020
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy z wydzielonych pozycji Pakiet 3A.

Zapytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu części „ Szybkie testy” tj. pozycji nr 18-27 i utworzy dla nich oddzielny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i tworzy z wydzielonych pozycji pakiet 3A.

Zapytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 1 i nr 2

Pakiet 1 i 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dodać do tabeli formularza cenowego kolumnę „cena za 1 opakowanie netto?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie nr 10 dotyczy Pakiet nr 1

1. Dot. Wymagania graniczne pkt. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby analizator przysyłał informacją o podejrzeniu karbapenemaz typu MBL, KPC, OXA bez ich klasyfikacji? Zgodnie z rekomendacją Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów karbapenemazy należy potwierdzić metodą referencyjną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla analizatora do identyfikacji i określenia lekowrażliwości, 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 do hodowli drobnoustrojów z krwi i innych płynów ustrojowych oraz automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości.

„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.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla analizatora do identyfikacji i określenia lekowrażliwości i dodaje powyższy zapis do wzoru umowy jako ust. 14 w §2.

3. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności podłoży chromogennych z testami do identyfikacji i lekowrażliwości poprzez certyfikaty producenta z uwagi na zapewnienie ciągłości wykonania procedury diagnostycznej bez konieczności specjalnego walidowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie nr 11 dotyczy Pakiet 2 – Tabela asortymentowa

1. Dot. poz. 1 i 2 – Czy na potwierdzenie zaoferowania podłoży tlenowych i beztlenowych do hodowli krwi i płynów ustrojowych należy dołączyć do oferty instrukcję używania podłoży metodykę producenta, w której jest informacja o przeznaczeniu i walidacji podłoży ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 200 lub 300 szt. podłoży pediatrycznych z poz. 3 z uwagi na konfekcjonowanie po 100 szt. / op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/32/2020

3. Czy Zamawiający wymaga aby końcówki do dalszej diagnostyki z poz. 4 były bezpieczne dla użytkownika, bezigłowe, wykonane w 100 % z plastiku wraz plastikową nakrętką z filtrem eliminującym niekontrolowany wyciek próbki w wyniku działania ciśnienia w butelce podczas przebijania korka ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 576 sztuk końcówek z poz. 4 z uwagi na konfekcjonowanie po 288 sztuk ?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
5. Czy Zamawiający wymaga wyceny adapterów ułatwiających pobieranie materiału od pacjenta systemem zamkniętym ?
Jeśli tak to prosimy o podanie ilości sztuk mając na uwadze dostępne adaptory konfekcjonowane są po 600 szt. / op.
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
6. Czy podłoża tlenowe i beztlenowe mają umożliwiać odzysk drobnoustrojów o wysokich wymaganiach odżywczych np. Haemophilus również przy mniejszej pobranej objętości krwi 1 – 2 ml bez konieczności suplementacji ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką opcję, ale nie wymaga.
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wymaganie graniczne nr 5 dotyczyło podłoży dla dorosłych z poz. 1 i 2 tab. asortymentowej? Podłoża pediatryczne zwalidowane są tylko do posiewów krwi. Zamawiający będzie miał możliwość posiewu innych płynów ustrojowych od dzieci na zwalidowane do tego podłoża tlenowe i beztlenowe z poz. 1 i 2 tabeli asortymentowej.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie nr 12 dotyczy Załącznika nr 6 Parametry wymagane dotyczące wszystkich analizatorów

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia deklaracji CE oraz kart charakterystyk substancji niebezpiecznych jeśli Wykonawca udostępni bezpłatnie stronę internetową, z której można pobrać wymagane aktualne dokumenty?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
2. (Dot. pkt 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie akcesoriów (odczynniki pomocnicze) pochodzących od innego producenta w pakiecie 2?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
3. (Dot. pkt. 9) Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zapewnienia w pakietach 1 i 2 przeglądów okresowych dla drukarek jeśli producent tego nie wymaga ?
Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od przeglądów okresowych dla drukarek jeśli producent tego nie wymaga.
4. (Dot. pkt. 10) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Wykonawca zapewnił możliwość zgłaszania awarii całą dobę przez email, pomoc telefoniczną 7 dni w tygodniu w godz. 8-16 dla aparatów z pakietu 1 i 2 ?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
5. (Dot. pkt. 13) Czy Zamawiający odstąpi konieczność zapewnienia przez Wykonawcę kontroli międzynarodowej dla pakietów 1 i 2 z uwagi, że kontrole nie są przedmiotem zamówienia ?
Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od konieczności zapewnienia przez Wykonawcę kontroli międzynarodowej dla pakietów 1 i 2.
6. (Dot. pkt. 14) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia „na cito” były realizowane w ciągu 48 godzin dla pakietów 1 i 2 z uwagi na dostawę towaru z magazynu znajdującego się za granicą kraju?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
7. (Pkt. 16) Zwracamy się z prośbą o odstąpienie dla pakietów 1 i 2 konieczności zapewnienia w czasie trwania umowy bezpłatnego udziału (koszty uczestnictwa, zakwaterowania) dla min dwóch pracowników laboratorium we wszystkich szkoleniach organizowanych zarówno przez siebie indywidualnie, jak również w tych, w których będą współorganizatorami lub sponsorami z uwagi na to, że nie jest to przedmiotem

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/32/2020 zamówienia i zgodnie z obowiązującymi normami prawnymi Wykonawca nie powinien pokrywać kosztów uczestnictwa i zakwaterowania podczas kongresów oraz szkoleń merytorycznych.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od szkoleń.

8. W przypadku jeśli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, to czy wyrazi zgodę na pokrycie kosztów uczestnictwa dwóch pracowników laboratorium w szkoleniu organizowanym przez firmę?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od szkoleń.

9. Czy Zamawiający wymaga aby butelki były zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonywania antybiogramu bezpośrednio z dodatknej butelki z posiewu krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

10. Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca spełniał normy i posiadał aktualny certyfikat ISO 9001:2015 (który powinien zostać dołączony do oferty) w zakresie sprzedaży, dystrybucji, usługi serwisu technicznego oraz konsultacji i szkoleń w zakresie wyrobów do diagnostyki in vitro (odczynniki, aparaty, oprogramowanie) dla laboratoriów klinicznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie nr 13 dotyczy wzoru umowy §6 ust. 3

§6 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu: „Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 15 % wynagrodzenia liczonego od niezrealizowanej wartości brutto umowy, za odstąpienie od Umowy lub pozostałej do jej wykonania części przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, ale zmodyfikował zapis §6 ust. 3 w odpowiedzi na zapytanie nr 2.3 na następujący: „ Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % całkowitego wynagrodzenia netto, określonego w § 3 ust. 1 Umowy, za odstąpienie od Umowy lub pozostałej do jej wykonania części przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”.

Z poważaniem
Dyrektor Zespołu Opieki Zdrowotnej w Busku – Zdroju
mgr Grzegorz Lasak

DYREKTOR
Grzegorz Lasak

