

Białystok, dnia 06.11.2017 r.

Numer pisma: DA.ZP.242.68.1.2017

Wszyscy zainteresowani

Wykonawcy

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetarg nieograniczony na dostawę odczynników i akcesoriów do diagnostyki laboratoryjnej wraz z dzierżawą odpowiednich urządzeń, oznaczenie postępowania: DA.ZP.242.68.2017.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

I. ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Pakiet nr 1:

1. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1 - Zestawy odczynników do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii wraz z dzierżawą analizatorów i podłączeniem do sieci informatycznej f.Marcel.

Część A: Zestawy odczynników do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania analizatora, który oprócz pojedynczych testów do identyfikacji i oceny lekowrażliwości, pracuje na testach łączonych, na których jednocześnie z tego samego inokulum wykonuje się identyfikację i lekowrażliwość, co w znacznym stopniu usprawnia pracę operatora i przyspiesza uzyskanie wyniku.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycjach tabeli formularza asortymentowo-cenowego (formularz szczegółowy oferty) następujących rozwiązań:

- pozycja nr 1 i pozycja nr 8 testy łączone do identyfikacji i oceny lekowrażliwości w ilości 10 000 sztuk testów dla drobnoustrojów Gram ujemnych, w pozycji nr 1 tylko testy do identyfikacji w ilości 1 000 sztuk, w pozycji nr 8 tylko testy do oceny lekowrażliwości w ilości 7 000 sztuk testów,

- pozycja nr 2 i i pozycja nr 7 testy łączone do identyfikacji i oceny lekowrażliwości w ilości 10 000 sztuk testów dla drobnoustrojów Gram dodatnich, w pozycji nr 2 tylko testy do identyfikacji w ilości 600 sztuk, w pozycji nr 7 tylko testy do oceny lekowrażliwości w ilości 1 200 sztuk testów.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

2. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1 - Zestawy odczynników do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii wraz z dzierżawą analizatorów i podłączeniem do sieci informatycznej f.Marcel.

Część A: Zestawy odczynników do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pozycji nr 9 testów manualnych do oceny lekowrażliwości grzybów: Candida sp, Aspergillus sp i Cryptococcus, metodą mikrorozcieńczeń w postaci prostych do wykonania zestawów (mikroptytek testowych) do odczytu oraz interpretacji – umożliwiającycy ocenę lekowrażliwości grzybów na powszechnie stosowane leki przeciwgrzybicze wraz z precyzyjnym określeniem wartości MIC oraz podaniem inrerpretacji S I R, zgodnie z zaleceniami EUCAST.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1, pozycja nr 12- Zestawy odczynników do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii wraz z dzierżawą analizatorów i podłączeniem do sieci informatycznej f.Marcel.

Część E:

Parametry graniczne – wymagania dotyczące automatycznego ANALIZATORA GŁÓWNEGO do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów

oraz

Parametry graniczne – wymagania dotyczące automatycznego ANALIZATORA UZUPEŁNIAJĄCEGO (BACK-UP) do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania analizatora głównego i uzupełniającego, które wykorzystują do identyfikacji szereg biochemiczny składający się z 27 cech biochemicznych.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1, pozycja nr 17 i 18 - Zestawy odczynników do identyfikacji i lekowrażliwości bakterii wraz z dzierżawą analizatorów i podłączeniem do sieci informatycznej f.Marcel.

Część E:

Parametry graniczne – wymagania dotyczące automatycznego ANALIZATORA GŁÓWNEGO do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów

oraz

Parametry graniczne – wymagania dotyczące automatycznego ANALIZATORA UZUPEŁNIAJĄCEGO (BACK-UP) do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania analizatora głównego i uzupełniającego, które podają wynik identyfikacji i lekowrażliwości w średnim czasie około 16 – 18 godzin od momentu rozpoczęcia inkubacji.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1, Część E: Parametry graniczne – wymagania dotyczące automatycznego ANALIZATORA UZUPEŁNIAJĄCEGO (BACK-UP) do identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania jako aparatu uzupełniającego urządzenia będącego systemem półautomatycznym, w procedurze którego testy po inokulacji inkubuje się w cieplarni a odczyt odbywa się na pokładzie urządzenia back up, spełniającego pozostałe wymagania Zamawiającego

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1, Parametry graniczne – wymagania dotyczące SYSTEMU INFORMATYCZNEGO obsługującego analizatory w diagnostyce mikrobiologicznej

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienia, jakiej funkcjonalności oczekuje Zamawiający od podłączenia modułu Mikrobiologicznego LSI będącego przedmiotem zamówienia do działającego w laboratorium oprogramowania firmy Marcel ?

Odpowiedź: Wymagane parametry zostały opisane w części E załącznika nr 1 do SIWZ – Pakiet nr 1 (Formularz Szczegółowy Oferty): „Parametry graniczne – wymagania dotyczące SYSTEMU INFORMATYCZNEGO obsługującego analizatory w diagnostyce mikrobiologicznej”.

7. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1, Parametry graniczne – wymagania dotyczące SYSTEMU INFORMATYCZNEGO obsługującego analizatory w diagnostyce mikrobiologicznej

2. Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie zintegrowania modułu Mikrobiologicznego LSI bezpośrednio z systemem szpitalnym HIS (zamiast oprogramowania firmy Marcel) w zakresie automatycznego odbierania zleceń oraz przesyłania wyników. Rozwiązanie takie zwiększy zarówno niezawodność jak i szybkość działania usługi wymiany danych.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

8. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1, Parametry graniczne – wymagania dotyczące SYSTEMU INFORMATYCZNEGO obsługującego analizatory w diagnostyce mikrobiologicznej

3. Prosimy o podanie, jakiego oprogramowania HIS używa obecnie Zamawiający ?

Odpowiedź: Zamawiający na podstawie powyżej udzielonej odpowiedzi (7. Pytanie), nie podaje oprogramowania HIS.

9. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 1, Parametry graniczne – wymagania dotyczące SYSTEMU INFORMATYCZNEGO obsługującego analizatory w diagnostyce mikrobiologicznej

4. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie poprzez interfejs użytkownika oparty na standardzie WINDOWS XP 32 Bity ? Należy również pamiętać iż system Windows XP nie posiada już wsparcia producenta i nie powinien być stosowany z powodów bezpieczeństwa w rozwiązaniach komercyjnych.

Odpowiedź: Wymagany jest Interfejs WINDOWS XP 32 Bitowy, zgodnie z opisem podanym w części E załącznika nr 1 do SIWZ – Pakiet nr 1 (Formularz Szczegółowy Oferty): „Parametry graniczne – wymagania dotyczące SYSTEMU INFORMATYCZNEGO obsługującego analizatory w diagnostyce mikrobiologicznej”.

10. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści, aby MS Office dostarczony z jednym z komputerów był w wersji 2010 zamiast wersji 2016 ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

11. Pytanie

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby w pakiecie nr 1, części A i B zaoferowane odczynniki posiadały min. 4-7 miesięczny termin ważności od daty dostawy do Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby w pakiecie nr 1, części A i B zaoferowane odczynniki posiadały min. 7 miesięczny termin ważności od daty dostawy do Zamawiającego.

Zamawiający niniejszą odpowiedzią dokonuje w dalszej części pisma (cz. II. „Zmiana SIWZ”) modyfikacji zapisu § 3 ust. 15 pkt 1) Projektu umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ.

Pakiet nr 2:

1. Pytanie

Dotyczy: pkt. 6 Parametrów granicznych Pakietu nr 2:

Czy Zamawiający powołując się na rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011 chcąc wykrywać drobnoustroje również z płynów ustrojowych wymaga, aby Oferent wycenił odpowiednią ilość wymaganego przez danego Producenta suplementu do płynów ustrojowych?

Każdy oferent obecny na rynku polskim wymaga suplementacji płynów ustrojowych zwalidowanym suplementem. Posiew płynów ustrojowych innych niż krew bez odpowiedniej suplementacji jest niezgodny z instrukcjami technicznymi, a w przypadku incydentu medycznego całkowita odpowiedzialność spada na jednostkę wykonującą badania

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pytanie

Dotyczy: Pakietu nr 2:

Zwracamy się z prośbą o wskazanie do jakiej ilości podłoży hodowlanych statystycznie pobierana jest krew poniżej 0,5 ml oraz płynów ustrojowych - płyn mózgowo- rdzeniowy, opłucnowy, stawowy, z jamy otrzewnej?

Wymóg dotyczący suplementacji podłoży z niewielkich ilości krwi, poniżej 0,5ml oraz w przypadku pobierania materiału takiego jak płyny ustrojowe jest wymagany w przypadku wszystkich producentów oferujących takie rozwiązania na rynku.

Wskazanie przez Zamawiającego tych danych pozwoli oferentom na złożenie ofert w pełni zgodnych ze stawianymi wymogami co pozwoli na prowadzenie prawidłowej diagnostyki mikrobiologicznej i hodowlę drobnoustrojów z niewielkiej ilości materiałów pobranych od pacjentów co ma szczególne znaczenie w przypadku diagnostyki prowadzonej dla oddziałów neonatologicznych oraz pediatrycznych oraz pozwoli na prawidłową wycenę niezbędnej ilości suplementu wzbogacającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pytanie

Dotyczy: pkt. 6 Parametrów granicznych Pakietu nr 2:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości hodowli bakterii w innych niż krew płynach ustrojowych potwierdzone informacją zawartą w instrukcji używania?

Zamawiający żądając danej informacji zawartej w instrukcji producenta narusza przepisy dopuszczające produkty do diagnostyki ivd i ce na rynku polskim

Załącznik nr 3 Pkt 3. Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro formułuje jasno, że

„Dokumentacja techniczna musi umożliwiać ocenę zgodności wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro z odnoszącymi się do niego wymaganiami i zawierać w szczególności:

11) dane dotyczące oceny działania potwierdzające parametry działania deklarowane przez wytwórcę, poparte dostępnymi pomiarami referencyjnymi, wraz z informacjami na temat metod referencyjnych, materiałów odniesienia, znanych wartości odniesienia, dokładności i zastosowanych jednostek miary; dane te powinny pochodzić z badań przeprowadzonych w środowisku klinicznym lub w innym odpowiednim środowisku lub wynikać z piśmiennictwa naukowego;”

Firma Becton Dickinson posiada dokumenty stworzone na podstawie w/w wymagań potwierdzające możliwość zastosowania podłoża do krwi i innych płynów ustrojowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu podanego w punkcie 6, opisanego w części E załącznika nr 1 do SIWZ – Pakiet nr 2 (Formularz Szczegółowy Oferty): „Parametry graniczne – wymagania dotyczące analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych”.

4. Pytanie

Dotyczy: pkt. 12 Parametrów granicznych Pakietu nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek bez zmiany zabarwienia czujnika/sensora?

Wymóg interpretacji wyniku hodowli, na podstawie zmiany zabarwienia stwierdzonej wizualnie, są niepoprawne merytorycznie oraz niezgodne z zapisami ulotek technicznych wyrobów medycznych będących przedmiotem zamówienia.

Zgodnie z opisanym w ulotkach technicznych zastosowaniem podłoża w butelkach do monitorowania posiewów krwi i płynów ustrojowych:

Opisywane podłoża stanowią wraz z automatycznym inkubatorem system zamknięty, a wiarygodne i zwalidowane wyniki negatywne bądź pozytywne mogą być wydawane tylko i wyłącznie przez analizator. Jeśli użytkownik z jakiegokolwiek powodu podejrzewa, że w podłożu mogą być już namnożone drobnoustroje, powinien taką butelkę przesłać na podłoża stałe i dopiero wtedy wydać wynik w zależności od wzrostu na tym podłożu pozytywny lub negatywny.

Wizualny, barwny wskaźnik wzrostu drobnoustrojów znajdujący się na dnie butelki występuje w asortymencie tylko jednej firmie na polskim rynku oferującej podłoża do posiewu krwi, parametr ten uniemożliwia złożenie ofert przez innych Wykonawców.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. Pytanie

Dotyczy: pkt. 16 Parametrów granicznych Pakietu nr 2:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu reakcji serwisowej do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Pytanie

Dotyczy pakietu nr 2 część C punkt 6: Czy Zamawiający przez stwierdzenie: „Wykrywanie drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych potwierdzone instrukcją użytkowania/metodyką techniczną w języku polskim dołączoną do oferty” wymaga aby instrukcja użytkowania/metodyka była sporządzona przez producenta podłoża?

Uzasadnienie : Pełna i wiarygodna informacja o produkcie medycznym jest zawsze zawarta w instrukcjach używania/ metodykach stworzonych przez producenta. To producent wówczas bierze odpowiedzialność za to do czego dany produkt może zostać użyty, określa jaki materiał można do niego dodać i jak interpretować wynik. Tylko na tej podstawie można prawidłowo przygotować procedurę medyczną i wydawać wiarygodne wyniki. Materiały reklamowe czy ulotki dystrybutorów mogą wprowadzać w błąd ponieważ z zasady nie mają pełnej informacji o danym produkcie, a mają tylko zachęcić do zainteresowania się produktem.

(Zdaniem Zamawiającego w niniejszym zapytaniu doszło do omyłki pisarskiej, wskazany punkt 6 Pakietu nr 2 dotyczy Części E)

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pakiet nr 3:

1. Pytanie

Dotyczy: Pakiet II - Podłoża na płytkach Petriego, podłoża chromogenne, skriningi i testy jakościowe. Zapisy WYMAGANIA pozycja nr 4.

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie podłoży na płytkach, które są zapakowane w szczelną, fabrycznie zgrzewaną folię z zachowaniem wszystkich wymogów bezpieczeństwa mikrobiologicznego bez żadnego negatywnego wpływu na jakość podłoży mikrobiologicznych.

(Zdaniem Zamawiającego w niniejszym zapytaniu doszło do omyłki pisarskiej, wskazany asortyment dotyczy Pakietu nr 3)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pytanie

Czy w pakiecie 3, poz. 19 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża selektywnego, niechromogenego do izolacji *Clostridium difficile*?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. Pytanie

Dotyczy Pakietu nr 3: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia pozytywnej opinii KORLD?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pakiet nr 4:

1. Pytanie

Czy w pakiecie 4, poz. 4 i 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników z 3-miesięcznym terminem przydatności?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Zamawiający niniejszą odpowiedzią dokonuje w dalszej części pisma (cz. II. „Zmiana SIWZ”) modyfikacji zapisu § 3 ust. 15 Projektu umowy – Załącznik nr 5 B do SIWZ.

2. Pytanie

Czy w pakiecie 4, w poz. 9 i 10 Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowo cenowej o dodatkowe wiersze w celu wyceny klipsów do zamykania torebek z generatorami atmosfery. Jednocześnie prosimy o określenie ilości wymaganych klipsów. Klipsy są produktem wielokrotnego użycia i mogą być autoklawowane.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycjach 9 i 10 wymaga zaoferowania w cenie zestawu:

10 sztuk klipsów do szczelnego zamykania torebek – ze wskazaniem numerów katalogowych oferowanych klipsów w tabeli Formularza Szczegółowego Oferty.

W związku z powyższym Zamawiający doprecyzowuje opis wyrobu Pakietu nr 4 w pozycjach 9 oraz 10 Załącznika nr 1 do SIWZ (Formularz Szczegółowym Oferty):

„Zestaw do wytwarzania warunków (...) z klipsami do szczelnego zamykania torebek (10 sztuk)”.

3. Pytanie

Dotyczy Pakietu nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 8 testu paskowego? **(Zdaniem Zamawiającego w niniejszym zapytaniu doszło do omyłki pisarskiej, wskazany asortyment dotyczy Pakietu nr 4)**

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Pytanie

Dotyczy Pakietu nr 7: Czy Zamawiający wyrazi wydzielenie poz. 9-10? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszych cenowo ofert.

(Zdaniem Zamawiającego w niniejszym zapytaniu doszło do omyłki pisarskiej, wskazany asortyment dotyczy Pakietu nr 4)

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pakiet nr 5:

1. Pytanie

Czy w pakiecie 5 Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków antybiotykowych wykonanych na podłożu celulozowym posiadających pozytywną opinię KORLD? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają lepsze przyleganie do podłoża, nie tworzą się mikropęcherzyki powietrza pod paskiem, czego konsekwencją jest równomierna i szybka dyfuzja antybiotyku do podłoża.

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

2. Pytanie

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia pozytywnej opinii KORLD?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pasków do określania wartości MIC wykonanych z trwałej bibuty? Rodzaj nośnika nie ma żadnego znaczenia diagnostycznego, a według informacji producenta paski celulozowe zapewniają dokładniejsze przyleganie testu do powierzchni agaru i zapobiegają tworzeniu się mikropęcherzyków powietrza, które mogą zakłócać dyfundowanie antybiotyku do podłoża.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pakiet nr 6:

1. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 6 - Szczepy wzorcowe i systemy probówek do ich przechowywania w niskich temperaturach

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaferowania szczepów wzorcowych w postaci liofilizowanych krążków pochodzących z pierwszego pasażu, przechowywanych w temperaturze 2-8 stopni C.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pytanie

Dotyczy: Pakiet 6 - Szczepy wzorcowe i systemy probówek do ich przechowywania w niskich temperaturach

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaferowania w pozycji nr 10 podłoża do przechowywania szczepów wzorcowych w niskich temperaturach w postaci probówek z bulionem wzbogaconym 20% glicerolem w ilości 1 opakowania, zawierającego 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji nr 10 dopuszcza zaferowania opakowania zawierającego 100 sztuk. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest dokonać wyceny w stosunku do wymaganej ilości określonej w SIWZ, tj. 80 szt.

Pytania dotyczące treści SIWZ:

1. Pytanie

Dotyczy SIWZ rozdział 11 punkt 11.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

2. Pytanie

Dotyczy SIWZ rozdział 11 punkt 11.6

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. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest podać ilość stron zbindowanego tomu przy poświadczeniu za zgodność.

3. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby ulotki, certyfikaty kontroli jakości, instrukcje wykonania, karty charakterystyk substacji niebezpiecznych oraz opis techniczny i instrukcje do analizatora w formie katalogu były dostępne w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny, całodobowy dostęp, bez konieczności dołączania ich do dostawy? Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza załączenie wymaganych przy dostawie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami.

4. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wadium wniesione w formie gwarancji ubezpieczeniowej, zostało zapakowane w oddzielną kopertę – odpowiednio opisaną, lecz wysłane do Zamawiającego jedną przesyłką kurierską razem z ofertą?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Pytania dotyczące Projektu umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ:

1. Pytanie

Dotyczy §6 ust. 3 projektu umowy (Załącznik nr 5A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu usunięcia awarii do 5 dni roboczych a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 10 dni roboczych.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

2. Pytanie

Dotyczy §6 ust. 4 projektu umowy (Załącznik nr 5A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dostarczenie urządzenia zastępczego, gdy awaria nie zostanie usunięta w terminie 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

3. Pytanie

Dotyczy §6 ust. 6 projektu umowy (Załącznik nr 5A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o usunięcie ww. zapisu. Przeglądy dzierżawionego urządzenia może wykonywać jedynie autoryzowany serwis producenta.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

4. Pytanie

Dotyczy §10 ust. 1.1)-3) projektu umowy (Załącznik nr 5A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na naliczanie kar umownych od wartości opóźnionej dostawy/ wadliwej dostawy/ reklamowanego towaru.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowane zmiany.

5. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 7) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

(Zdaniem Zamawiającego w niniejszym zapytaniu doszło do omyłki pisarskiej, podany paragraf dotyczy Załącznika nr 5A do SIWZ)

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

6. Pytanie

§ 3 ust. 11 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Zamawiający niniejszą odpowiedzią dokonuje w dalszej części pisma (cz. II. „Zmiana SIWZ”) modyfikacji zapisu § 3 ust. 11 Projektu umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ.

7. Pytanie

§ 3 ust. 11 pkt 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni roboczych, a następnie w ciągu kolejnych 3 dni roboczych, dostarczenia towaru nieobarczonego wadą.”?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Zamawiający niniejszą odpowiedzią dokonuje w dalszej części pisma (cz. II. „Zmiana SIWZ”) modyfikacji zapisu § 3 ust. 11 Projektu umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ.

8. Pytanie

§ 3 ust. 14 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„Wykonawca zobowiązuje się do informowania Zamawiającego z wyprzedzeniem nie krótszym niż 7 dni o spodziewanych brakach produkcyjnych lub magazynowych poszczególnych Towarów lub o zbliżającym się końcu terminu rejestracji poszczególnych Towarów oraz zagwarantowania, w związku z tym realizacji zwiększonych zamówień zabezpieczających prawidłowe funkcjonowanie Zamawiającego.”?

Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę.

Zamawiający niniejszą odpowiedzią dokonuje w dalszej części pisma (cz. II. „Zmiana SIWZ”) modyfikacji zapisu § 3 ust. 14 Projektu umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ.

9. Pytanie

§ 4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„Urządzenie wraz z gwarancją i instrukcją w języku polskim zostanie dostarczone, rozpakowane, zainstalowane i uruchomione przez Wykonawcę w Dziale Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego, przy ul. Skłodowskiej-Curie 26 w Białymstoku, w terminie 21 dni od dnia zawarcia umowy, w godz. 8:00-15:00.”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

10. Pytanie

§ 4 ust. 3 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy aparatu do 14 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

11. Pytanie

§ 6 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

12. Pytanie

§ 6 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„W przypadku, gdy awaria nie zostanie usunięta w terminie 48 godzin w dni robocze, Wykonawca dostarczy Urządzenie zastępcze, tej samej klasy (odpowiadający warunkom określonym w Umowie) albo zabezpieczy wykonywanie badań bezpłatnie, w innej placówce w odpowiednim czasie.”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

13. Pytanie

§ 6 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wykreślenie postanowienia umownego ponieważ Wykonawca nie weźmie na siebie ryzyka związanego z realizacją stosunku przez podmiot trzeci, którego nie jest stroną.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

14. Pytanie

§ 6 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wykreślenie postanowienia umownego ponieważ Wykonawca nie weźmie na siebie ryzyka związanego z realizacją stosunku przez podmiot trzeci, którego nie jest stroną. Ponadto wyłącznie uprawnionym do napraw gwarancyjnych jest autoryzowany serwis Wykonawcy i podmioty z nim współpracujące.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

15. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby kara umowna była liczona od wartości zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

16. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 1 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe czy wyrazi zgodę na obniżenie wartości kary umownej do 0,01%?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

17. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby kara umowna była liczona od wartości brakującego w zamówieniu towaru a nie jak dotychczas od wartości trzyletniego kontraktu?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

18. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby kara umowna była liczona od wartości reklamowanego towaru a nie jak dotychczas od wartości trzyletniego kontraktu?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

19. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,01%?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

20. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

21. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,01%?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

22. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,01%?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

23. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

24. Pytanie

§ 10 ust. 1 pkt 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za odstąpienie przez Stronę od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 7 ust. 1.”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

Pytania dotyczące Projektu umowy – Załącznik nr 5 B do SIWZ:

1. Pytanie

Zwracamy się z prośbą o naliczanie kar umownych, o których mowa w par. 7.1 od wartości towaru dostarczanego z opóźnieniem, a nie od wartości umowy.

Prosimy o uwzględnienie, że umowa dotyczy okresu 36 miesięcy. Nie jest więc możliwe utworzenie stanów magazynowych na tak długi okres. Jako dystrybutor nie mamy też wpływu na planowanie produkcji odczynników. Zaakceptowanie wskazanego warunku jest związane z nadmiernym ryzykiem po stronie potencjalnego wykonawcy.

§ 7

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

1) 0,1 % wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia Wykonawcy w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w:

- a) § 2 ust. 2,
- b) § 3 ust. 2,
- c) § 3 ust. 10 pkt 1,
- d) § 3 ust. 10 pkt 2;

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowane zmiany.

2. Pytanie

Dotyczy projektu umowy : (Załącznik nr 5 B)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 1 ust. 4 poprzez jego zmianę na :

„... z tym zastrzeżeniem, że niezrealizowana ilość wyrobów nie może być mniejsza niż 80% wartości zadania.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

3. Pytanie

Dotyczy projektu umowy (Załącznik nr 5 B)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych w § 7 ust. 1.1 po przez zmianę powyższego zapisu na :

"0,1 % wartości brutto niedostarczonych produktów za każdy rozpoczęty dzień zwłoki Wykonawca w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w :

a)

b)

c)"

Kara umowna, którą przedstawił Zamawiający jest nie adekwatna do wartości zamówień cząstkowych, może dojść do sytuacji w których kary umowne będą przewyższać wartość tych Zamówień.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

4. Pytanie

Dotyczy projektu umowy w § 7 ust. 1.2, ust. 1.3, ust. 1.4, ust. 1.5, ust. 1.6 ((Załącznik nr 5 B)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5% NIEZREALIZOWANEJ wartości umowy?

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokiej kar umownej, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do odstąpienia od umowy to z utartym już orzecznictwem należy jednoznacznie stwierdzić, że kara umowna powinna być naliczana od wartości niezrealizowanej umowy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

5. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 9) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

6. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 9) 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: Zgodnie z projektem umowy.

7. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 9) 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: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

8. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 3 ust. 11) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwtoka"?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

9. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwtoka"?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

10. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

11. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

12. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

13. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

14. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

15. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

16. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 5, § 7 ust. 1 pkt 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

17. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

18. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

19. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

20. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

21. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający dopuści zmniejszenie % naliczanej kary do max. 2% wartości?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

22. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający dopuści zmniejszenie % naliczanej kary do max. 2% wartości?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

23. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 4) Czy Zamawiający dopuści zmniejszenie % naliczanej kary do max. 2% wartości?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

24. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 7 ust. 1 pkt 1, § 7 ust. 1 pkt 2, § 7 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

25. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 3 ust. 10) Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

26. Pytanie

Dotyczy Załącznik nr 5 B do SIWZ

(§ 3 ust. 14) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie towarów z terminem ważności wynoszącym $\frac{3}{4}$ terminu ważności określonego przez producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

II. ZMIANA SIWZ

➤ Zmianie ulega § 3 ust. 15 pkt 1) Projektu umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ

Projekt umowy otrzymuje brzmienie:

„Okres ważności dostarczonych Towarów (w opakowaniu zamkniętym) nie może być krótszy, niż:

- 1) 7 miesięcy od dnia odbioru dostawy (Pakiet nr 1)”**

➤ Zmianie ulega § 3 ust. 11 pkt Projektu umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ

Projekt umowy otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się:

- 1) uzupełnić braki ilościowe – jeżeli takie zostaną stwierdzone przez Zamawiającego – w otrzymanym towarze w terminie do 3 dni roboczych,**
- 2) rozpatrzenia reklamacji w ciągu 5 dni roboczych, a następnie w ciągu kolejnych 3 dni roboczych, dostarczenia towaru nieobarczonego wadą”.**

- Zmianie ulega § 3 ust. 14 Projekt umowy – Załącznik nr 5 A do SIWZ

Projekt umowy otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się do informowania Zamawiającego z wyprzedzeniem nie krótszym niż 7 dni o spodziewanych brakach produkcyjnych lub magazynowych poszczególnych Towarów lub o zbliżającym się końcu terminu rejestracji poszczególnych Towarów oraz zagwarantowania, w związku z tym realizacji zwiększonych zamówień zabezpieczających prawidłowe funkcjonowanie Zamawiającego”.

- Zmianie ulega § 3 ust. 15 Projekt umowy – Załącznik nr 5 B do SIWZ

Projekt umowy otrzymuje brzmienie:

„Okres ważności dostarczonych Towarów (w opakowaniu zamkniętym) nie może być krótszy, niż:

- 1) 12 miesięcy od dnia odbioru dostawy (Pakiety nr 5, 7)**
- 2) 3 miesiące od dnia odbioru dostawy (Pakiet nr 4 poz. 4 i 5)**
- 3) 6 miesięcy od dnia odbioru dostawy (Pakiet nr 4 poz. 1-3, 6-14, Pakiety nr 6, 8)**
- 4) 18 miesięcy od dnia odbioru dostawy (Pakiety nr 10, 11)”.**

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Pozostałe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie ulegają zmianie.

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz
mgr Joanna Zaręba-Słoma