

Znak sprawy 20/2017

dot. Pak Nr 13- Mikrokolumnowe testy żelowe z krwinkami wzorcowymi do wykrywania przeciwciał i dzierżawą do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej

1. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku końcówek do pipet (poz. 7 formularza cenowego) Zamawiający nie wymaga, aby produkt ten posiadał oznaczenie CE?
Uzasadnienie:

Końcówki do pipet, zgodnie z wytycznymi Komisji Europejskiej jako wyrób do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, nie są wyrobami medycznymi i nie muszą posiadać oznaczenia CE.

Odp. Nie wymaga

2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany system mikrokolumnowy (odczynniki, karty, krwinki, materiały zużywalne oraz dedykowany sprzęt) pochodził od jednego producenta celem walidacji metody?

Odp. Tak za wyjątkiem pipet i końcówek do pipet .

3. Pakiet nr. 13, Zał. nr 1, Wymagania dla sprzętu do mikrokolumnowej techniki żelowej, pkt. 4 a. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wirówki na mniejszą liczbę kart, tj. na 6 lub 12 kart, która dla podanej liczby badań będzie w zupełności wystarczająca?

Odp. Dopuszcza wirówkę na 12 kart ale nie wymaga.

4. Pakiet nr. 13, Zał. nr 1, formularz asortymentowo-cenowy.
Czy Zamawiający w poz. 2 wymaga zaoferowania karty do pełnego oznaczenia grupy krwi z badaniem izoaglutynin grupowych?

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie karty były przechowywane w temperaturze pokojowej, tj. 18-25 st. C?

Odp. Nie wymaga

6. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym, nazw handlowych wraz z nazwą producenta, dla oferowanych odpowiednio w tabeli a) testów kolumnowych, krwinek i odczynników oraz w tabeli b) sprzętu, w celu weryfikacji wymagań zawartych w SIWZ?

Odp. Nie wymaga

Dotyczy: Załącznika nr 4 do SIWZ

1. (§ 4 ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odp. Nie

2. 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 zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych?

Odp. Tylko po akceptacji Zamawiającego

3. (§ 3 ust. 4) 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?

Odp. Tak

4. (§ 3 ust. 4) 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?

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający zawrze w projekcie umowy ustęp dotyczący możliwości zmiany wynagrodzenia (dokonane w formie pisemnego aneksu), w przypadku wystąpienia którejkolwiek ze zmian przepisów wskazanych w art. 142 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych, tj. zmiany:
- stawki od towarów i usług,
 - wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne?

Odp. Tylko VAT

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

Odp. Nie

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

Odp. Nie

8. (§ 7 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:
Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odp. Nie

9. (§ 7 ust. 1) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odp. Nie

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

Odp. Tak

11. (§ 6) Czy Zamawiający wprowadzi zapis o ubezpieczeniu aparatu na czas trwania umowy przez Zamawiającego? W naszej opinii to po stronie Zamawiającego powinno leżeć ubezpieczenie aparatu, ponieważ

Wykonawca nie posiada wiedzy, m.in. o warunkach lokalowych Zamawiającego, alarmach i innych zabezpieczeniach w pracowni, do której przeznaczony jest oferowany aparat.

W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie zapisu, że Zamawiający zobowiązuje się w terminie 7 dni roboczych do ubezpieczenia aparatu od kradzieży i pożaru oraz do dostarczenia Wykonawcy kopii polisy wraz z potwierdzeniem zapłaty składki. Przedmiotowa polisa będzie zawierała cesję praw z polisy na spółkę.

Odp. Nie po stronie Wykonawcy

12. (§ 6 ust. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie szybkości reakcji na zgłoszenie o awarii na min. 3 dni robocze?

Odp. Nie

13. (§ 6) Czy Zamawiający dopuści możliwość konsultacji telefonicznych?

Odp. Tak

14. 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 zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odp. Tylko po akceptacji kierownika

Dotyczy: SIWZ

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentacji produktowej wymienionej w załączniku nr 1 (pakiety) w postaci elektronicznej na **płyce CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?** 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?

Odp. Nie

1. Dotyczy: pakiet nr 4 - Testy identyfikacyjne, szczepy wzorcowe oraz krążki antybiotykowe - wszystkie, które są wymagane aktualną normą EUCAST oraz zaleceniami Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Lekarskiej

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 2 wizualnego, szybkiego testu immunologicznego do jakościowego oznaczania antygenów paciorkowców grupy B w próbkach z wymazów, dostarczanego z kontrolami.

Odp. Tak

2. Dotyczy: pakiet nr 4 - Testy identyfikacyjne, szczepy wzorcowe oraz krążki antybiotykowe - wszystkie, które są wymagane aktualną normą EUCAST oraz zaleceniami Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Lekarskiej

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie dla pozycji nr 11 (Krążki do oznaczania antybiogramów) listy krążków antybiotykowych z wyszczególnieniem ilości fiolek w celu realnej wyceny, ze względu na posiadanie w ofercie fiolek w różnej cenie jednostkowej.

Odp. Nie, prosimy o uśrednienie ceny

3. Dotyczy: pakiet nr 4 - Testy identyfikacyjne, szczepy wzorcowe oraz krążki antybiotykowe - wszystkie, które są wymagane aktualną normą EUCAST oraz zaleceniami Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Lekarskiej

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 16 (Zestaw do określenia aktywności pyrazy Enterococcus spp.) w opakowaniu zawierającym 60 oznaczeń.

Odp. Tak

Zamawiający dodaje zapis w wzorze umowy § 2.pkt 5

Termin dostaw przedmiotu umowy Pak Nr 4 -48 godzin w dni robocze od chwili złożenia zamówienia, Pak Nr 11 - 3 dni robocze od chwili złożenia zamówienia.

4. Dotyczy: pakiet nr 4 - Testy identyfikacyjne, szczepy wzorcowe oraz krążki antybiotykowe - wszystkie, które są wymagane aktualną normą EUCAST oraz zaleceniami Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Lekarskiej

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie przybliżonej objętości opakowania w pozycji nr 27 zawierającego olejek immersyjny do mikroskopu.

Odp. 15-30 ml

5. Dotyczy: pakiet nr 4 - Testy identyfikacyjne, szczepy wzorcowe oraz krążki antybiotykowe - wszystkie, które są wymagane aktualną normą EUCAST oraz zaleceniami Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Lekarskiej

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie zbiorczej ilości testów w pozycji nr 28 (Test do oznaczania lekowrażliwości drożdży i grzybów wg. wytycznych EUCAST), ponieważ Zamawiający podając ilość 60 opakowań nie zawarł informacji o wielkości opakowania.

Odp. To oznacz 60 testów

6. Dotyczy: pakiet nr 4 - Testy identyfikacyjne, szczepy wzorcowe oraz krążki antybiotykowe - wszystkie, które są wymagane aktualną normą EUCAST oraz zaleceniami Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Lekarskiej – WYMAGANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Odp. Zgodnie z SIWZ