



ZOZ/DZP/PN/6/22

Odpowiedzi na pytania

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 2019, ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu w trybie podstawowym na: **Dostawa odczynników i sprzętu laboratoryjnego**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/6/22

Pytanie nr 1 dotyczy zadania nr 1

dotyczy pkt 3: Czy Zamawiający dopuści analizator o wymiarach: szerokość 67 cm, głębokość 82 cm, wysokość 69 cm;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy zadania nr 1

dotyczy pkt 7: Czy Zamawiający dopuści analizator, który do wykonania morfologii CBC oraz CBC+5 DiFF, aspiruje w trybie podajnikowych/zamkniętym tylko 80 µl, a w trybie mikro/otwartym tylko 35 µl.

Dodatkowo w trybie predylucji tylko 20 µl;

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dotyczy zadania nr 1

dotyczy pkt 8: Prosimy o możliwość zaoferowania analizatora, w którym wartość Hematokrytu HCT pochodzi z pomiaru RBC metodą impedancyjną.

HCT=RBC x MCV/10.

Składowe formuły obliczeniowej RBC i MCV są **parametrami mierzonymi bezpośrednio**. Metodą pomiarową jest impedancja, która polega na zliczaniu impulsu elektrycznego, którego wielkość jest proporcjonalnego do objętości komórki.

Metoda impedancyjna jest metodą powszechnie stosowaną we wszystkich automatycznych analizatorach hematologicznych.

Jedyną metodą oznaczającą HCT w sposób bezpośredni nie wyliczany, jest metoda wykorzystująca wirowanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dotyczy zadania nr 1

dotyczy pkt 11: Prosimy o możliwość zaproponowania analizatora, w którym populacja niedojrzałych granulocytów jest oznaczona jako IMG, jest to parametr diagnostyczny, raportowany na wyniku;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy zadania nr 1

dotyczy pkt 17: Czy Zamawiający wymaga, aby krew była skalkulowana zgodnie z datą ważności po otwarciu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 6 dotyczy zadania nr 1

dotyczy pkt 28: Czy Zamawiający dopuści, analizator w oprogramowaniu w języku polskim, który w znacznym stopniu ułatwi codzienną pracę w porównaniu z oprogramowaniem w języku ang. . Dodatkowo z instrukcją obsługi wgarną w formie PDF, wgarną na komputer zewnętrzny będący integralną częścią analizatora. Ułatwi do wyszukiwania poszukiwanych haseł;

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 dotyczy zadania nr 1

dotyczy pkt 29: Czy Zamawiający dopuści i przyzna punkty za zaoferowanie analizatora, w którym w przypadku występowania próbek leukopnicznych tzw, low WBC, analizator każdy wynik z obniżoną wartością WBC analizuje automatycznie w kanale DIFF. Manualny wybór przez użytkownika w tym przypadku jest bezzasadny.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

dotyczy pkt 5: Czy Zamawiający dopuszcza analizator, który posiada zewnętrzne oprogramowanie narzędziowe, przeznaczone do zdalnego sterowania systemem operacyjnym przez Internet. Jest ono



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
zainstalowane na komputerze zewnętrznym podłączonym do analizatora. Ogranicza to wówczas konieczność przyjazdu Inżyniera Serwisu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Dotyczy załącznika nr 9 do SWZ zadanie nr 2 – formularz cenowy Część I, pkt 26

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr odczynnik do hemoglobiny glikowanej (HbA1c) generacji drugiej, jeśli dostarczymy Zamawiającemu odczynnik, który jest oznaczany metodą enzymatyczną i certyfikowany przez Narodowy Program Standaryzacji Glikohemoglobiny (NGSP)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10

Dotyczy załącznika nr 9 do SWZ zadanie nr 2 – formularz cenowy Część I, pkt 31

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr odczynnik białko całkowite oznaczany w moczu i płynach ustrojowych jeśli zaoferujemy Zamawiającemu odczynnik, który może być oznaczany w moczu oraz płynie mózgowo-rdzeniowym ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy załącznika nr 2-2 opis przedmiotu zamówienia, zadanie 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dostawiania wymienionych w pkt 11 odczynników, próbek, kontroli i kalibratorów bez przerywania wykonywania oznaczeń ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 12

Dotyczy załącznika nr 2-2 opis przedmiotu zamówienia, zadanie 2, pkt 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynników do lipazy innego systemu biochemicznego oferenta lub przeznaczonych na biochemiczne systemy fotometryczne? Wyżej wymieniony odczynnik nie jest gotowy do użycia ale może być zaaplikowany na kanały otwarte oferowanego analizatora biochemicznego zgodnie z regulacjami Ustawy o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Dotyczy załącznika 2-2 opis przedmiotu zamówienia, zadanie 2, pkt 42

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku w przypadku zaoferowania analizatora, w którym dla surowicy obserwowany efekt przeniesienia próbki nie przekracza 0,1 ppm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy załącznika 2-2 opis przedmiotu zamówienia, zadanie 2, pkt 44

Czy Zamawiający uzna za spełniony parametr, w którym można zastosować kubeczki na surowice o pojemności od 0,5 do 1,5 ml ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 15

Dotyczy załącznika nr 9, zadanie 2, część I, pkt 34

Czy Zamawiający dopuści oznaczanie homocysteiny na części immunochemicznej analizatora ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Dotyczy Rozdziału IV SWZ Opis części zamówienia

Prosimy o zmianę zapisu na: „Zamawiający dopuszcza składanie ofert na wybrane zadania. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert na dowolne wybrane pozycje w zadaniach (oferty częściowe)”.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską Rozdziału IV SWZ Opis części zamówienia – jak następuje

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na wybrane zadania. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert na dowolne wybrane pozycje w zadaniach.



Pytanie nr 17

Dotyczy pkt. 2 Rozdział IV SWZ Termin wykonania zamówienia

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę kryteriów oceny ofert w zakresie dostaw i proponujemy:

10 pkt. za termin dostawy do 24h od chwili złożenia zamówienia

5 pkt. za termin dostawy do 48 h od chwili złożenia zamówienia

0 pkt. za termin dostawy powyżej 48 h od chwili złożenia zamówienia (max. do 120 h od chwili złożenia zamówienia)

Uzasadnienie nr 1: termin dostaw jako kryterium oceny ofert nie powinien być ograniczony do max. 48h, albowiem eliminuje to na wstępie dostawców, którzy nie prowadzą produkcji oraz nie posiadają magazynu na terenie Polski.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Dotyczy pkt. 2 Rozdział IV SWZ Termin wykonania zamówienia

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 9 prosimy o wyrażenie zgody, aby Zamawiający wprowadził modyfikację w pkt. 2 par. 1 projektu umowy na: "Towar, o którym mowa w ust. 1 dostarczany będzie sukcesywnie na podstawie składanych drogą pisemną, faksem, e-mail zamówień, w asortymencie i ilościach zabezpieczających bieżące, rzeczywiste potrzeby Zamawiającego. Zamówienia składane będą przez Zamawiającego nie później niż do godz. 10.00".

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na warunek składania zamówień do godz.10;00 dla Zadania nr 2

Pytanie nr 19

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – formularz cenowy Część I i II

Czy Zamawiający w kolumnie Cena jednostkowa netto/brutto potwierdza, iż dotyczy to ceny za opakowanie?

Odpowiedź: W Załączniku nr 9 dla zadania nr 2 w kolumnie Cena jednostkowa netto/brutto - dotyczy to ceny za opakowanie

Pytanie nr 20

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – formularz cenowy Część II

Czy Zamawiający dopuści odczynniki w opakowaniach nie większych niż 200 testów, przy czym wewnątrz opakowania znajdują się dwa kartridże zawierające po 100 testów. Tym samym na pokładzie aparatu może znajdować się tylko jeden kartridż, natomiast drugi może być wciąż przechowywany w lodówce.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Dotyczy pkt. 3 pod formularzem cenowym

Prosimy o wyrażenie zgody, aby wymów ciągłości danej serii materiału kontrolnego przez okres 1 roku dotyczył wyłącznie kontroli wieloparametrowej. Oferent nie mam możliwości zagwarantowania na dzień złożenia oferty, że w każdej dostawie kontrole dedykowane będą posiadały tę samą serię przez okres jednego roku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta z wartościami dedykowanymi na oferowany analizator i odczynnik można zrezygnować z kontroli dedykowanej producenta odczynnika 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: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 24

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

Odpowiedź: Wykonawca winien zaoferować jeżeli jest wymagany do konserwacji analizatora.



Pytanie nr 25

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.

Pytanie nr 26

Dotyczy parametry oceniane pkt. 47, 48 i 49 załącznik nr 2.2

Prosimy o naniesienie zmiany w punktach 47-49 w kolumnie „Wartość wymagana TAK/NIE” zapisu na: TAK/NIE/Podać

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Prosimy o podanie czy próg wykonania umowy to min. 50% zgodnie z SWZ czy 60% zgodnie z pkt. 3 par. 1 projektu umowy (zał. nr 5)?

Odpowiedź: 60% zgodnie z pkt. 3 par. 1 projektu umowy – Załącznik nr 5

Pytanie nr 28

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę zapisu pkt. 5 par. 1 projektu umowy (zał. nr 5) na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do złożenia zamówienia w trybie pilnym. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć zamówiony towar w terminie do 24 godzin od momentu złożenia zamówienia. Zamawiający zamówieniełoży u Wykonawcy nie później niż do godz. 10.00”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy pkt. 4 oraz 5 par. 5 projektu umowy (zał. nr 5) oraz pkt.11 i 12 Rozdział VI SWZ

Prosimy o wyrażenie zgody na ujednolicenie zapisów z SWZ u projektu umowy i wyrażenie zgody, na pozostawienie jako obowiązujących terminów podanych w projekcie umowy (tj. 24 godziny).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30

Dotyczy pkt. 2 par. 1 projektu umowy dzierżawy

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę terminu dostawy analizatora z 7 dni na min 21 dni od daty podpisania umowy.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w rozdziale IV podając, że Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych na wybrane zadania?

Odpowiedź: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską Rozdziału IV SWZ Opis części zamówienia – jak następuje Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na wybrane zadania. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert na dowolne wybrane pozycje w zadaniach.

Pytanie nr 32

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pozostałych podłoży na płytkach (pozycje nr 2, 3, 7-13, 15, 23, 24, 27, 28, 32, 34, 36 i 37) z terminem ważności 3 miesiące od daty produkcji i minimum 11 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pozostałego podłoża na płytkach (pozycja nr 33) z terminem ważności 56 dni od daty produkcji i minimum 7 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 34

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 6 podłoża MRSA Agar, które w swoim składzie zawiera 4% NaCl oraz 6 mg/l oksacyliny? Specyfikacja podłoża w załączeniu (załącznik nr 1 do pytań).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 35

dotyczy zadanie nr 6



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 19 podłoża Falkowa kontrolnego w próbówce o poj. 3 ml?
Podłoże Falkowa z lizyną również konfekcjonowane jest w próbkach po 3 ml.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 36

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w pozycji nr 23 wymagając podłoża płynnego w próbkach o poj. 2 ml? W pozycji tej jest podłoże Chromagar Candida, jest to podłoże na płytce Petriego.

Odpowiedź: Tak, popełniono omyłkę pisarską i w pozycji 23 winno być podłoże Chromagar Candida na płytce Petriego.

Pytanie nr 37

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych z każdą partią produktów, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 38

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wymagając dla podłoża nr 34 pozytywnej opinii KORDL zamiast dla podłoża z pozycji nr 33? Podłoże nr 33 służy do potwierdzania mechanizmów oporności na karbapenemy, zaś w pozycji nr 34 jest podłoże CIN.

Odpowiedź: Tak, popełniono omyłkę pisarską. Dla podłoża z pozycji nr 33 wymagana jest pozytywna opinia KORDL.

Pytanie nr 39

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający odstąpi od prawa do wezwania próbek poszczególnych podłoży w celu sprawdzenia ich zgodności, jeśli Zamawiający w przeciągu ostatniego roku używał dane podłoża Dostawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 40

dotyczy zadanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga, aby podłoża pochodziły od producenta posiadającego ISO 17025?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 41

Dotyczy pkt. 6 warunków wymaganych dla Zadania nr 5 „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakupu pojedynczych sztuk w ilości nie mniejszej niż 25 szt.”

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymagania zakupu pojedynczych sztuk produktu, ponieważ jest to w sprzeczności z obecnie obowiązującymi przepisami i regulacjami. Na mocy Załącznika nr 1, Część I, pkt 5 ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 17 lutego 2016 r. ws. wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, wyroby medyczne do diagnostyki in vitro muszą być opakowane w sposób uniemożliwiający pogorszenie ich właściwości na skutek warunków transportu i składowania, z uwzględnieniem instrukcji i informacji dostarczanych przez wytwórcę. Zdaniem Wykonawcy jedynie oryginalne opakowanie zbiorcze producenta pozwalają na zapewnienie odpowiednich warunków transportowych oraz nie wpływa na dalsze właściwości produktu.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu.

Pytanie nr 42

Dotyczy pkt. 5 warunków wymaganych dla Zadania nr 5. Przy każdej dostawie należy dostarczyć Certyfikat/świadczenie kontroli jakości dostarczonej partii produktu.

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dołączania do dostawy certyfikatów w zamian za całodobowy dostęp do strony www z certyfikatami do samodzielnego ściągnięcia przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostawę certyfikatów z pierwszą partią a przy pozostałych dostawach dostępne on-line.

Pytanie nr 43

Dotyczy pkt. 9 warunków wymaganych dla Zadania nr 5:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dodanie w formularzu cenowym wiersza niezbędnego do wyceny suplementu opisanego w punkcie 9 parametrów wymaganych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44

Dotyczy pkt. 9 warunków wymaganych dla Zadania nr 5:

Dodatkowo zwracamy się z prośbą o podanie przewidywanej ilości posiewów z płynów ustrojowych oraz przy pobieraniu małych ilości krwi w celu prawidłowego skalkulowania oferty.



Odpowiedź: Przewidywana ilość posiewów z płynów ustrojowych oraz przy pobieraniu materiałów krwi wynosi 10% z podanej ilości butelek pediatrycznych i została uwzględniona w wymaganej ilości 2000 szt.

Pytanie nr 45

Dotyczy pkt. 9 warunków wymaganych dla Zadania nr 5, pkt. 7 - Procedura wykonywania zwalidowanej, zgodnej z EUCAST lekowrażliwości bezpośrednio z dodatniej próbki krwi (RAST – rapid antimicrobial susceptibility testing)

Czy Zamawiający wymaga aby procedura wykonywania lekowrażliwości bezpośrednio z dodatniej próbki krwi (RAST – rapid antimicrobial susceptibility testing) była zwalidowana przez EUCAST?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 46

Dotyczy pkt. 9 warunków wymaganych dla Zadania nr 5, pkt. 11 - Oprogramowanie umożliwiające raportowanie oraz drukowanie danych dla poszczególnych prób zawierające: imię i nazwisko pacjenta, identyfikator szpitala, identyfikator oddziału, status butelki (wynik „+” wynik „-”, butelka anonimowa), długość protokołu inkubacji, datę i godzinę zgłoszenia wyniku przez system, czas detekcji dodatniej próbki.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zawarcia w oprogramowaniu podania czasu detekcji dodatniej próbki?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47

Dotyczy załącznika nr 9 do SIWZ, Zadanie nr 5 - Bakteriologia - Podłoża do posiewy krwi wraz z dzierzawa aparatu, pkt. 5 - Podłoża pediatryczne

Czy Zamawiający jako podłoże pediatryczne rozumie podłoże umożliwiające wykonywanie badań w zakresie 0,5-5,0 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48

Dotyczy rozdziału III pkt. 6 SWZ oraz załącznika 8 do SWZ.

Prosimy o potwierdzenie, że oferowane produkty mają spełniać wymagania ustawy o wyrobach medycznych **lub** Prawo Farmaceutyczne. Nie jest możliwe jednoczesne spełnianie wymagań obydwu ustaw przez jeden produkt.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 49

Dotyczy rozdziału IV SWZ.

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i zamawiający **dopuszcza** składanie ofert częściowych na wybrane zadania, a **nie dopuszcza** składania ofert na wybrane pozycje w zadaniach.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską Rozdziału IV SWZ Opis części zamówienia – jak następuje Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na wybrane zadania. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert na dowolne wybrane pozycje w zadaniach.

Pytanie nr 50

Dotyczy rozdziału VI pkt. 11 i 12 SWZ oraz §5 ust. 4 i 5 wzoru umowy (Załącznik nr 5) – towar zamienny.

Zwracamy się z prośbą o ujednolicenie zapisów (w SWZ – 8 godzin w dni robocze, a w umowie – 24 godziny w dni robocze) oraz wyrażenie zgody na dostanie towaru zamiennego do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w Załączniku nr 5 – Wzór umowy i analogicznie poprawia omyłkę pisarską zawartą w SWZ.

Pytanie nr 51

Dotyczy pkt. 1 (Warunki gwarancji i serwisu) dla Zadania nr 5 (Załącznik nr 2-5 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 52

Dotyczy pkt. 2 (Warunki gwarancji i serwisu) dla Zadania nr 5 (Załącznik nr 2-5 do SWZ):

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

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53

Dotyczy pkt. 3 (Warunki gwarancji i serwisu) dla Zadania nr 5 (Załącznik nr 2-5 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu na dostawę aparatu zastępczego do 72 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54

Dotyczy pkt. 5 (Warunki gwarancji i serwisu) dla Zadania nr 5 (Załącznik nr 2-5 do SWZ):

W związku z zapisem w pkt. 5 narzucony został wymóg dostępności serwisu analizatora „on line”, który to nie każdy Wykonawca może spełnić, co zawęży liczbę i konkurencyjność ofert składanych w ramach przedmiotowego postępowania. W celu umożliwienia złożenia ofert przez większą liczbę Wykonawców, a co za tym idzie – możliwość



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
uzyskania przez Zamawiającego najkorzystniejszej cenowo oferty, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie pkt. 5 z warunków gwarancji i serwisu dla Zadania nr 5.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

Dotyczy §1 ust. 5 wzoru umowy (Załącznik nr 5):

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy zamówień w trybie pilnym do 48 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 56

Dotyczy §8 ust. 5 wzoru umowy (Załącznik nr 5) oraz §7 ust. 4 wzoru umowy dzierżawy:

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu na następujący:

„Zamawiający może naliczyć kary umowne do wysokości 20% wartości wynagrodzenia wykonawcy zastrzeżonego w niniejszej umowie.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający w pakiecie 7 wyrazi zgodę na dopuszczenie szczepów wzorcowych w postaci zestawów KWIK-STIK (zestaw w foliowej saszetce zawierający liofilizowaną tabletkę, płyn uwadniający i wymazówkę) w konfekcji 2 zestawy w opakowaniu z maksymalnie 3 pasaży hodowli referencyjnej, tym samym czy wyrazi zgodę na podpisanie Porozumienia (oświadczenia) użytkownika końcowego, które Wykonawca jest zobligowany archiwizować dla wytwórcy materiałów zakaźnych?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem proponuje Zamawiającemu po 2 op. , co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57a

2.Czy Zamawiający w zadaniu 3 odstąpi od wymogu: „Odczynnik gotowe do użycia, nie powinny zawierać metanolu „ ? W oferowanym zestawie jeden z odczynników zawiera z swoim składzie taką substancję.

Uzasadnienie:

Tak skonstruowany opis przedmiotu zamówienia, zezwoli na możliwości zaoferowania produktu równoważnego, a tym samym nie będzie zachodziło podejrzenie , iż obecny zapis może sugerować jednego oferenta, który jest w stanie spełnić oczekiwania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu: „Dostawca ma prawo zmiany ceny w przypadku ponad 5-procentowego wzrostu kursu EUR/PLN, liczonego jako odchylenie procentowe bieżącego średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN do średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN z dnia złożenia oferty. Zmiana ceny, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, wymaga pod rygorem nieważności zawarcia pisemnego aneksu. Rozliczenie zmiany wysokości wynagrodzenia zostanie rozliczone poprzez wystawienie faktury korygującej.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60

(§ 8 ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej 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 miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 61

W związku z obecnie obowiązującymi przepisami pozwalającymi na stosowanie faktur elektronicznych (art. 2 pkt 32 oraz art. 106n ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług) oraz planowanym w sierpniu br. upowszechnieniem stosowania elektronicznego fakturowania w zamówieniach publicznych dzięki obowiązkowi przyjmowania e-faktur przez Zamawiających (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/55/UE z 16 kwietnia 2014 r. w sprawie fakturowania elektronicznego w zamówieniach publicznych), zwracamy się z prośbą o wskazanie w umowie adresu e-mail, na który Wykonawca może przysyłać fakturę w formie elektronicznej.



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza faktury elektroniczne, które można wysłać na adres:
sekretariat@zozolawa.wroc.pl.

Pytanie nr 62

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie?

Uzasadnienie:

Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 63

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?

Uzasadnienie

Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym, iż Zamawiający przewidział takowy wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64

Dotyczy Załącznika nr 2-1, Opis Przedmiotu Zamówienia, Zadanie nr 1, pkt 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym liniowość dla parametru HCT ma zakres 0-75%, wynik uzyskiwany jest bez wstępnego rozcieńczania, z pierwszego oznaczenia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65

Dotyczy Załącznika nr 2-1, Opis Przedmiotu Zamówienia, Zadanie nr 1, pkt 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie materiałów kontrolnych do wewnętrznej kontroli codziennej na 3 poziomach zgodnie z terminem ważności na opakowaniu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

Dotyczy Załącznika nr 2-1, Opis Przedmiotu Zamówienia, Zadanie nr 1, pkt 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym moduł kontroli jakości zawiera dane liczbowe i graficzne (prezentacja graficzna i statystyczna ocena) oraz wykresy Levey Jenningsa i X-BarM oraz daje możliwość wydruku kart kontroli?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67

Dotyczy pkt. 5 SWZ:

Prosimy o zmianę zapisu na poniższy:

„Wykonawca nie będzie domagał się realizacji pełnej ilości przedmiotu zamówienia opisanego w Załączniku nr 9, a także nie będzie domagał się od Zamawiającego odszkodowania z tego tytułu, z zastrzeżeniem, że Zamawiający wykorzysta nie mniej niż 80% asortymentu.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 68

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ:

Czy w celu większej przejrzystości formularza, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie tylko tych zadań, do których Wykonawca przystępuje?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 69

Dotyczy Załącznika nr 9 do SWZ, Zadanie nr 1, ppkt. 9:

Czy Zamawiający potwierdza, że dla wymaganych w niniejszym postępowaniu analizatorów i odczynników, które są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro, innymi niż wyroby medyczne do diagnostyki in vitro z wykazu A i z wykazu B, czyli tzw. wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro „niesklasyfikowanymi” Wykonawca może przedłożyć

Deklaracje zgodności CE sporządzone przez Producenta na podstawie przeprowadzonej oceny zgodności z



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
zastosowaniem procedury deklaracji zgodności WE, potwierdzającej spełnienie wymagań zasadniczych Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady nr 98/79/WE z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro **oraz pisma potwierdzającego powiadomienie Urzędu Rejestracji Produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu do obrotu** na terenie Polski oferowanego przedmiotu zamówienia?

Zgodnie z obowiązującymi przepisami dla ww. produktów tj. wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro „niesklasyfikowanych” nie jest wymagane posiadanie zaświadczenia / certyfikatu niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71

Dotyczy Wzoru Umowy, Załącznik nr 5 do SWZ:

§1 ust. 5:

Prosimy o uzupełnienie zapisu dotyczącego terminu dostaw pilnych odczynników. Proponujemy następujący zapis: „*przy założeniu, że zamówienie Wykonawca otrzyma do godz. 13:30 danego dnia roboczego*”.

Dodanie powyższego zapisu umożliwi Wykonawcy zaproponowanie krótkiego terminu dostaw odczynników.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72

§4 ust. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił *30 dni* i był liczony od daty wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę?

Warto pamiętać, że nadmierne wydłużanie terminów płatności jest kosztowne, a koszty te muszą być przerzucane na klientów przedsiębiorcy, wśród których jest i Zamawiający. Jako że przyjętą praktyką jest regulowanie faktur w terminie 2 tygodni, odstępować od tej zasady winno się tylko z ważnych powodów.

Jeżeli tak, to prosimy o tożsamą modyfikację w §5 ust. 1 Wzoru umowy dzierżawy (Załącznik nr 5d do SWZ)

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 73

§5 ust. 3:

§7 ust. 2 lit. b):

Dlatego prosimy usunięcie zapisu lub o jego modyfikację poprzez dodanie zdania:

Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie poprzez dodanie:

„*nie dotyczy okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 45 dni licząc od terminu zapłaty. Wówczas Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności*”.

Zapis w obecnym brzmieniu stanowi klauzulę abuzywną zgodnie z Art. 433 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 74

§8 ust. 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie limitu wysokości kar umownych z „2-krotności wartości wynagrodzenia” na „50% wartości wynagrodzenia”?

Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca ponosi bardzo wysokie ryzyko przystępując do zamówienia.

Jeżeli tak, to prosimy o tożsamą modyfikację w §7 ust. 4 Wzoru umowy dzierżawy (Załącznik nr 5d do SWZ).

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75

Dotyczy Wzoru Umowy, Załącznik nr 5 do SWZ:

§7 ust. 1 tiret pierwszy i drugi:

Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od „wartości netto umowy”, nie zaś od „wartości netto dzierżawionego sprzętu”.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora - Marta Zapłotna