



Bystra, dnia 09.11.2021 r.

Oznaczenie sprawy: 14/EZP/380/MLA/2/2021

UCZESTNICY POSTĘPOWANIA o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: **dostawy odczynników diagnostycznych i drobnego sprzętu laboratoryjnego dla potrzeb Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej**

Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej informuje, iż zgodnie z prawem przysługującym Wykonawcom na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, dalej ustawy PZP (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129) w dniu 05.11.2021 r., 08.11.2021 r. otrzymał od Wykonawców wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, które wpłynęły zgodnie z terminem określonym w art. 284 ust. 2 ustawy.

W związku z powyższym Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień:

I. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 05.11.2021 r. (nr 1)

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przez Wykonawcę w Pakiecie 6 poz. 8 odczynnika PEG w opakowaniach handlowych 2x4ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie odczynnika PEG w opakowaniach handlowych 2 x 4 ml. Prosimy o wycenę zgodnie z zapisami SWZ jednostki miary, w tym wypadku 1 ml oraz wpisanie ilości opakowań zgodnie z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych ml. Ilość opakowań podać do dwóch miejsc po przecinku (czyli 2,5 op.).

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przez Wykonawcę w Pakiecie 6 poz. 7 odczynnika anty IgG (surowicę) w opakowaniach handlowych 2x2ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie odczynnika anty IgG (surowicę) w opakowaniach handlowych 2 x 2 ml. Prosimy o wycenę zgodnie z zapisami SWZ jednostki miary, w tym wypadku 1 ml oraz wpisanie ilości opakowań zgodnie z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych ml. Ilość opakowań podać do dwóch miejsc po przecinku

3. Czy Standaryzowane krwinki w Pakiecie 6 poz. 12 mają być przeznaczone do metody szkiełkowej i mieć rozcieńczenie 10% oraz Ht 3,58-4,48% (zgodnie z wymaganiami IHiT), oraz czy mogą być pakowane 3x4ml? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości opakowań.

Odp. Zamawiający dopuszcza standaryzowane krwinki przeznaczone do metody szkiełkowej o rozcieńczeniu 10% oraz Ht 3,58-4,48% w opakowaniu 3 x 4 ml. Prosimy o wycenę zgodnie z zapisami SWZ jednostki miary, w tym wypadku 1 ml oraz wpisanie ilości opakowań zgodnie z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych ml. Ilość opakowań podać do dwóch miejsc po przecinku

II. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 2)

Pytanie 1 pakiet 3 pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testów konfekcjonowanych po 60 oznaczeń w opakowaniu z opcją zaokrąglenia „w górę” do 120 testów?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowanie testów konfekcjonowanych po 60 oznaczeń w opakowaniu. Prosimy o wycenę zgodnie z zapisami SWZ jednostki miary, w tym wypadku 1 ozn. oraz wpisanie ilości opakowań zgodnie z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych ozn. Ilość opakowań podać do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 2 pakiet 3 pozycja 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testów konfekcjonowanych po 48 oznaczeń w opakowaniu z opcją zaokrąglenia „w dół” do 98 testów?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowanie testów konfekcjonowanych po 48 oznaczeń w opakowaniu. Prosimy o wycenę zgodnie z zapisami SWZ jednostki miary, w tym wypadku 1 ozn. oraz wpisanie ilości opakowań zgodnie z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych ozn. Ilość opakowań podać do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 3 pakiet 3 pozycja 9 - Czy Zamawiający wymaga testu kasetkowego do jednoczesnego wykrywania i różnicowania 5 klas karbapenemaz (KPC, OXA, VIM, IMP, NDM) na jednej płytce testowej, podczas pojedynczego napełnienia kasetki, w ciągu 15 minut, a otrzymane wyniki są w 100% zgodne z metodą PCR?

Odp. Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga zaoferowania testu kasetkowego do jednoczesnego wykrywania i różnicowania 5 klas karbapenemaz (KPC, OXA, VIM, IMP, NDM). Dopuszczamy test na jednej płytce testowej, podczas pojedynczego napełnienia kasetki, w ciągu 15 minut, i otrzymanie wyników w 100% zgodnych z metodą PCR.

III. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 3)

Dotyczy pakietu 4.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów o statusie wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro, posiadających niezbędne certyfikaty/deklaracje zgodności i/lub wpis do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odp. Zgodnie z SWZ.

IV. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 4)

Zapytania do części nr 6

Zapytania do pakietu nr 6: Serologia grup krwi

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wskazanych krwinek wzorcowych (pozycja nr 12 krwinki wzorcowe do układu ABO) gotowych do użytku do stosowania do badań wykonywanych techniką szkiełkową i probówkową?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania wskazanych krwinek wzorcowych (pozycja nr 12 krwinki wzorcowe do układu ABO) gotowych do użytku do stosowania do badań wykonywanych techniką szkiełkową i probówkową.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D (pozycja nr 10) zachowującego swoją czułość i specyficzność (był stabilny i możliwy) po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika podanego przez producenta na etykiecie produktu?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D (pozycja nr 10) zachowującego swoją czułość i specyficzność (był stabilny i możliwy) po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika podanego przez producenta na etykiecie produktu.

Zapytania do pakietu nr 11: Testy kolumnowe

1. Zapytanie do wydruku temperatur z transportu: Jeżeli producent dopuszcza transport w temperaturze pokojowej do 48 godzin czy wówczas należy załączyć stosowne oświadczenie?

Odp. Dopuszczamy.

2. Czy do oferty można załączyć instrukcje w języku polskim przystosowane do rynku polskiego, jeśli tylko takie są wprowadzone do obrotu z odczynnikami zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych ze zm.?

Odp. Dopuszczamy.

3. Czy można zaoferować wirówkę na 24 miejsca/karty jako produkt równoważny?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ.

4. Czy pipeta musi być kompatybilna z zaoferowanymi kartami/testami/odczynnikami zgodnie z instrukcjami ich używania?

Odp. Zgodnie z SWZ - należy zaoferować wszystkie odczynniki oraz sprzęt od jednego producenta, zapewniające certyfikację i walidację metody.

5. Zapytanie: Prosimy o doprecyzowanie: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wyroby były możliwe do użycia do daty określonej na etykiecie z jednoczesnym zachowaniem wymaganych terminów od daty dostawy?

Odp. Dopuszczamy.

6. Czy wszystkie składowe zaoferowanego systemu, powinny być dedykowane do systemu testów kolumnowych i spełniać wymagania ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r oraz Dyrektyw 98/79/WE?

Odp. Zgodnie z SWZ.

7. Czy Zaoferowany termin dostawy (kryterium oceniane) dotyczy dostaw „Na cito” czyli w sytuacjach których nie można było przewidzieć, jeżeli przewidziano dostawy zgodnie z harmonogramem?

Odp. Kryterium termin dostawy nie odnosi się do dostaw cito czyli pilnych, bo takich nie przewiduje się w treści SWZ, zakładamy, że w zadaniu dla którego był wymagany harmonogram dostaw (rozumiany jako dostępność produktu) zamówienia na poszczególne transze asortymentu będą dokonywane nie wcześniej niż w dniu dostępności produktu wg harmonogramu dostaw.

8. Czy harmonogram dostaw należy dostarczyć w raz z oferta czy przed podpisaniem umowy?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ zał. nr 2 – Warunkami dodatkowymi wskazanymi pod Pakietem nr 11 harmonogram dostaw należy Zamawiającemu przesłać w dniu podpisania umowy drogą elektroniczną na podane adresy e-maile.

Zapytanie do umowy:

1. Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostępnością towaru związana z przyczyn strony trzeciej, w sytuacjach których nie można było przewidzieć w dniu oferowania lub podpisania umowy?

[Skutki losowe np. czasowa awaria linii produkcyjnej, wycofanie produktu z uwagi na zmianę przepisów (zmiany prawne), brak dostępności dawców, półproduktów itp.]

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ – umowa § 4 ust. 7.

Zapytanie do części 6 ,11

1. **Czy Zamawiający zagwarantuje realizację umowy na poziomie min 80 % lub przedłużenie umowy do wykorzystania min 80%?**

Jako wykonawca nie możemy oszacować zamówienia rzetelnie, bez pewnych gwarancji ze strony Zamawiającego, bowiem obie strony zgodnie z Pzp powinny zagwarantować rzetelne wykonanie zamówienia publicznego.

Wykonawca szacuje ofertę na podstawie ilości wskazanych w pakietach w myśl zasady im większe ilości tym niższa cena. Chcielibyśmy zaoferować korzystną cenę jednak bez ponoszenia strat (zwłaszcza w tak trudnym dla firm okresie jak pandemia). Jednak nie jest to możliwe jeśli Zamawiający może dowolnie kształtować ilości. Dlatego mamy nadzieję, że nasza propozycja jest realna i bez szkody dla obu stron.

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ – rozdz. II pkt 1 ppkt 5, 6 oraz umowy § 2 ust. 4.

2. Czy Zamawiający wezwie do złożenia dokumentów przedmiotowych Wykonawców, jeśli będą braki w ofercie?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ – rozdz. II pkt 4 – Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych.

3. Czy wykaz dostaw należy dostarczyć wraz z oferta czy na wezwanie Zamawiającego?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ – rozdz. II pkt 8 ppkt. II – Dokumenty składane na wezwanie. Zgodnie z zapisami SWZ zał. nr 2 – Warunkami dodatkowymi wskazanymi pod Pakietem nr 11 harmonogram dostaw należy Zamawiającemu przesłać w dniu podpisania umowy drogą elektroniczną na podane adresy e-maile.

V. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 5)

Wnosimy o pozwolenie:

zaoferowanie w pozycji nr 1 karty o profilu A-B-DVI-, A1-B-ctl ponieważ w pozycji nr 2 można zaoferować kartę A-B-DVI+/ A-B-DVI+/ co pozwoli na wykonanie pełnego oznaczenia zgodnie z wymaganiami WHO i IHiT.

LUB

pozwolenie zaoferowanie w pozycji nr 1 karty o profilu A-B-DVI-, A1-B-ctl z odczynnikami anty-DVI+ (odczynnik monoklonalny) który można nakropić na kartę w miejsce kolumnienki ctl

LUB

Pozwolenie zaoferowania karty innego producenta niż pozostałe produkty w pozycji nr 1

Uzasadnienie 1

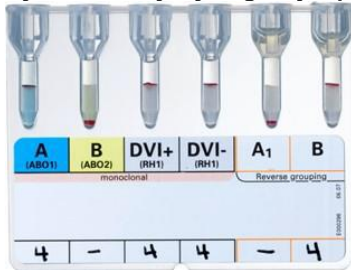
Zamawiający w pozycji nr 1 części nr 11 wymaga karty pochodzącej ze Szwajcarii, która nie jest dostępna u żadnego innego producenta, co w sposób oczywisty nie pozwala złożyć ofert producentom z Niemiec (MTC) ważnej oferty oraz pozostałym oferentom, Cechy opisane łącznie, które wskazują na pochodzenie to:

1) Testy kolumnowe do oznaczania grup krwi osób dorosłych w zakresie na jednej karcie zawierające **anty-A, anty-B, anty-D (VI-), anty-D (VI+), izoaglutyniny A1-B**

2) Karty po sześć mikrokolumn każda przechowywane w temperaturze pokojowej 18-25 stC

3) Należy zaoferować wszystkie **odczynniki oraz sprzęt od jednego producenta**, zapewniające certyfikację i walidację metody

Opis wprost wskazuje na wykonawcę DiaMed (reprezentacja w Polsce przez DiaHem) **ktry posiada w ofercie: ID-Karta DiaClon ABO/D (DVI+,DVI-) + Reverse Grouping (Nr ID: 50981):**
Rysunek karty wymaganej w postępowaniu:



Wskazujemy, że analiza archiwalnych postępowania z roku 2017 2019,2020 wykazała, że Zamawiający od wielu lat chroni interesy DiaMed, udzielając odmownych i wymijających odpowiedzi na zapytania o pozycje nr 1 czyli: Testy kolumnowe do oznaczania grup krwi osób dorosłych w zakresie na jednej karcie zawierające anty-A, anty-B, anty-D (VI-), anty-D (VI+), izoaglutyniny A1-B.

Zmiana stanowiska Zamawiającego następuje po dodatkowych pismach i mamy nadzieję, że w roku 2021 Zamawiający dopuści jedno z proponowanych rozwiązań jak na wstępie niniejszego pisma, aby wpłynęła więcej niż jedna oferta do postępowania w części nr 11.

Uzasadnienie 2

Brak wymagania w przepisach krajowych aby na jednej karcie był naniesiony odczynnik anty-DVI- oraz anty-D VI+. Zgodnie z IHiT badanie wykonuje się na karcie A-B-DVI- a potwierdza się na karcie A-B-DVI+ (czyli pozycja nr 2)

Do wykonania pełnego badania są wymagane karty:

z pozycji nr 1 z odczynnikami anty-DVI- oraz

z pozycji nr 2 z odczynnikami anty-DVI+ .

Opiniując system i karty w IHiT otrzymaliśmy potwierdzenie ,że na karcie anty-A, anty-B, anty-D (VI-), izoaglutyniny A1-B można wykonać badanie grupy krwi dorosłych .Zatem jedyna w swoim rodzaju karta firmy DiaMed Szwajcaria nie jest bezwzględnie niezbędna ale skutecznie ogranicza dostęp do postępowania przetargowego producentowi z Niemiec czyli z UE .

Dyrektywa Klasyyczna oraz art. 7 ,art. 29 Pzp nie akceptuje czynności ograniczania rynku dla producentów europejskich zatem siwz jest niezgodna z normami prawa w tym Kodeksem Cywilnym.

Opis przedmiotu zamówienia powinien zawierać wymagania funkcjonalne i techniczne aby wykonać określone badanie aby wykonawca identyfikował wymagania zamawiającego i mógł zaproponować rozwiązanie technologiczne które posiada w ofercie oraz spieniające wymagania siwz.

Specyfikacje techniczne sporządzane przez publicznych nabywców muszą umożliwiać otwarcie zamówień publicznych na konkurencję oraz realizację celów w zakresie zrównoważonego rozwoju. W tym celu należy umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań technicznych, norm i specyfikacji technicznych na rynku, w tym ofert opracowanych na podstawie kryteriów wykonania związanych z cyklem życia procesu produkcji robót budowlanych, dostaw i usług oraz ich zgodności z zasadą zrównoważonego rozwoju.”

Poprzez działania oraz zaniechania Zamawiający naruszył:

1. naruszenie art. 16 uPzp poprzez prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób nie zapewniający zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wszystkich Wykonawców,
2. naruszenie art. 99 uPzp poprzez opisanie przedmiotu zamówienia, w sposób który utrudnia uczciwą konkurencję, a jednocześnie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji polegający na dedykowaniu opisu do konkretnego producenta
3. przepisy ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r.
4. przepisy ustawy z dnia 17 grudnia 2004r.ze zm. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (art. 4 ust. 1, art. 17 ust. 1, ust. 1c),
5. przepisy ustawy z dnia 27 sierpnia 2009r. o finansach publicznych (art. 44 ust. 4),
6. przepisy Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki In vitro,
7. OBWIESZCZENIEM MINISTRA ZDROWIA z dnia 18 marca 2020 r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi
8. zapisy Dyrektywy 98/79/WE dla wyrobów IVD,
9. naruszenie postanowień Traktatu Ustanawiającego Wspólnoty Europejskie (podpisanego w Rzymie dnia 25 marca 1957 r. ze zm., Dz. U. 2004 r. Nr 90 poz. 864/2 w zw. z treścią art. 2) przez zaburzenie zasady swobodnego przepływu towarów poprzez ograniczanie warunków dla swobodnego przepływu towarów między Państwami Członkowskimi
10. niezgodność z art. 15 ust. 1 pkt 5 i ust. 2 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz. U. 2003 r., Nr 153, poz. 1503 ze zm.)

Odp. Zamawiający dokona zmiany treści SWZ w zakresie danej poz. poprzez dopisanie i/lub. Dana poz. nabierze brzmienia: „Testy kolumnowe do oznaczania grup krwi osób dorosłych w zakresie na jednej karcie zawierające anty-A, anty-B, anty-D (VI-), i/lub anty-D (VI+), izoaglutyniny A1-B”.

VI. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 6)

Poniżej pytania, dot. PAKIET nr 12 Podłoża chromogenne, krążki do identyfikacji, podłoża do antybiogramów, odczynniki do wykrywania mechanizmów oporności pałeczek Gram ujemnych:

1. Czy Zamawiający wymaga aby dostawca posiadał certyfikat ISO 17025?

Odp. Dopuszczamy, nie wymagamy.

VII. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 7)

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie **ceny jednostkowej** za 1 szt./1 litr wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odp. Dopuszczamy.

Pytanie nr 2

Prosimy o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp. Zgodnie z SWZ, zapisami umowy.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 5, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odp. Zgodnie z SWZ, zapisami umowy.

Pytanie nr 4

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 200 zł. Dodatkowo Zamawiający ustalił karę umowną w wysokości 30 zł za każdy dzień zwłoki w dostawie. Na tej podstawie niedopuszczalne jest dzielenie dostaw na kilka mniejszych i żądanie po 30 zł za każdy dzień zwłoki w poszczególnej dostawie.

Odp. Zgodnie z SWZ, zapisami umowy.

Pytanie nr 5

Zwracamy się z wnioskiem, aby zapisy wzoru umowy przewidywały kary umowne obliczane jako procent od wartości niezrealizowanej, zrealizowanej niewłaściwie lub ze zwłoką danej części przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości zamówienia zamiast 30 zł za każdy dzień zwłoki. Przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w placeniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej jest wysoce niesprawiedliwe. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana.

Odp. Zgodnie z SWZ, zapisami umowy.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

Odp. Dopuszczamy.

Pytanie nr 7

Pakiet 17

Prosimy o potwierdzenie czy w pozycji 4, Zamawiający oczekuje kleju do zaklejania preparatów mikroskopowych nie zawierającego ksylenu ani jego pochodnych takich jak toluen; dedykowanego do stosowania z substytutami ksylenu?

Odp. Tak. Jednocześnie Zamawiający dokona modyfikacji wskazanej poz. poprzez dodanie poniższego zapisu „ani jego pochodnych takich jak toluen; dedykowany do stosowania z substytutami ksylenu”. Pozycja nabierze brzmienia:

„Klej do zaklejania prep. mikr. (nie na bazie ksylenu, ani jego pochodnych takich jak toluen; dedykowany do stosowania z substytutami ksylenu)”

VIII. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 8)

1. Prosimy o doprecyzowanie, że w Pakiecie nr 11 Zamawiający wymaga w pozycji nr 2 (Załącznika nr 2 do SWZ), zaoferowania karty posiadającej inne klony anty-A oraz anty-B niż w pozycji nr 1?

Odp. Zamawiający wymaga w pozycji nr 2 (Załącznika nr 2 do SWZ), zaoferowania karty posiadającej inne klony anty-A oraz anty-B niż w pozycji nr 1.

2. Prosimy o potwierdzenie, że w Pakiecie nr 11 w przypadku zaoferowania końcówek do pipet Zamawiający nie wymaga, aby produkty te posiadały oznaczenie CE?

Uzasadnienie:

Końcówki do pipet będące wyrobami do ogólnego zastosowania laboratoryjnego, dla których producent wyrobu wyraźnie nie przewidział przeznaczenia do zastosowania w badaniach diagnostycznych in vitro, zgodnie z Dyrektywą 98/79/EC oraz wytycznymi Komisji Europejskiej nie są wyrobami medycznymi i nie mogą posiadać oznaczenia CE.

Odp. Dopuszczamy, w przypadku zaoferowania końcówek do pipet, aby produkty te nie posiadały oznaczenia CE.

3. Prosimy o potwierdzenie, że w Pakiecie nr 11 Zamawiający wymaga, aby mikrokarty były wypełnione odczynnikami bezpośrednio przez producenta?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ zał. nr 2 – Warunkami dodatkowymi wskazanymi pod Pakietem nr 11 należy zaoferować wszystkie odczynniki oraz sprzęt od jednego producenta, zapewniające certyfikację i walidację metody, co dla Zamawiającego jest jednoznaczne z tym, by mikrokarty były wypełnione odczynnikami bezpośrednio przez producenta.

4. Prosimy o potwierdzenie, że w Pakiecie nr 11 zgodnie z opisem pod formularzem asortymentowo-cenowym Warunki dodatkowe Załącznika nr 2 do SWZ Zamawiający wymaga sukcesywnych dostaw według załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu na dany rok, a kryterium oceny ofert „Termin realizacji dostawy częściowej” w przypadku Pakietu nr 11 będzie dotyczył dostaw pilnych w trybie "CITO" z terminem realizacji maksymalnie do 5 dni roboczych, zgodnie z deklaracją Wykonawcy w treści oferty?

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ zał. nr 2 – Warunkami dodatkowymi wskazanymi pod Pakietem nr 11 harmonogram dostaw należy Zamawiającemu przesłać w dniu podpisania umowy drogą elektroniczną na podane adresy e-maile. Kryterium termin dostawy nie odnosi się do dostaw cito czyli pilnych bo takich nie przewiduje się w treści SWZ, zakładamy, że w zadaniu dla którego był wymagany harmonogram dostaw (rozumiany jako dostępność produktu) zamówienia na poszczególne transze asortymentu będą dokonywane nie wcześniej niż w dniu dostępności produktu wg harmonogramu dostaw.

5. Prosimy o zmianę sposobu obliczania ceny w formularzu asortymentowo-cenowym (Załącznik nr 2 do SWZ) dla Pakietu nr 11 gdzie „cena jednostkowa netto” będzie dotyczyła ceny zaoferowanego opakowania, a wyznacznikiem do jego obliczania będzie „j.m” oraz „żądana ilość 2022” ozn., szt. oraz ml.?

Odp. Zgodnie z SWZ. Prosimy o przeliczenie zgodnie ze wskazanymi w SWZ – zał. nr 2 jednostkami miary. Zamawiający zezwala na wycenę do 4 miejsc po przecinku.

IX. Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 r. (nr 9)

Pytanie nr 1, PAKIET nr 17 Patomorfologia – odczynniki i barwniki

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 17 pozycji nr 7, 8, 9 oraz utworzenie z nich oddzielnego pakietu ? Pozwoli to zwiększyć konkurencyjność oferty, umożliwi przystąpienie większej ilości oferentów oraz zaproponowanie korzystniejszych cen poszczególnych pozycji w pakiecie.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2, PAKIET nr 17 Patomorfologia – odczynniki i barwniki

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w pozycji nr 4, kleju do zaklejania preparatów mikroskopowych (na bazie ksylenu) w pojemniku zawierającym 500 ml tego kleju co przy ilości wskazanej przez Zamawiającego daje równowartość 4 butelek o pojemności 500 ml każda ?

Odp. Nie. Zgodnie z SWZ i udzielonymi powyżej odp. – wniosek o wyjaśnienie treści SWZ otrzymany w dniu 08.11.2021 nr 7 – Pytanie nr 7. W przypadku opakowań Zamawiający dopuszcza op. po 500 ml.

Pytanie nr 3, PAKIET nr 17 Patomorfologia – odczynniki i barwniki

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w pozycji nr 7, sprayu do przymrażania w pojemniku zawierającym 175 g tego sprayu co przy ilości wskazanej przez Zamawiającego daje równowartość 16 butelek o pojemności 175 g każda ?

Odp. Zgodnie z SWZ.

W związku z powyższymi odpowiedziami Zamawiający dokona zmiany treści SWZ, i przesunięcia terminu składania i otwarcia ofert zgodnie z zapisami art. 284 ust. 3 ustawy PZP.

Z poważaniem:
Dyrektor Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej
Urszula Kuc