



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 03 października 2024 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania platforma zakupowa

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego dla zadania „Sukcesywne dostawy odczynników, krążków i testów o wykrywania bakterii produkujących karbapemenaz, in vitro i analityki ogólnej wraz z zakupem odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych oraz dzierżawą sprzętu laboratoryjnego dla Centrum Diagnostyki Laboratoryjnej w Zespole Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu” (sprawa 40/PN/2024).

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści specyfikacji warunków zamówienia. Działając zgodnie z art. 284 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2023 poz. 1605 ze zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie:

Pytanie 1:

1. Rozdział 3 SWZ, pkt. 3.11 oraz §3 ust. 6 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do każdej partii zamawianego towaru ulotki w języku polskim i zgodzi się na samodzielne pobranie dokumentów bezpośrednio ze strony wykonawcy, do której Zamawiający ma stały, całodobowy i bezpłatny dostęp?
2. Rozdział 3 SWZ, pkt. 3.15.4 – Wnosimy o ujednoczenie zapisów terminu dostawy zgodnie z §3 ust. 11 pkt. 11.4 na: „Wykonawca dostarczy urządzenie/ a i zainstaluje je w terminie do 8 tygodni licząc od daty zawarcia umowy, w miejscu wskazanym przez Zamawiającego na swój koszt (dotyczy wszystkich urządzeń). Podłączenie sprzętów do istniejącego systemu laboratoryjnego w laboratorium do systemu ATD Software ProfLab, przy współpracy z firmą ATD. Dostawca wykona konfigurację całościową wyniku badania wspólnie z firmą ATD, zgodną z aktualnymi rozporządzeniami, zainstalowanie i walidowanie sprzętu do systemu informatycznego nastąpi w terminie instalacji.”
3. Załącznik 2.5 – Czy w zadaniu 5, Zamawiający uzupełni formularz cenowy o wymagane kolumny do obliczenia ceny tj. cena netto za op. wartość netto i brutto, stawka VAT, czy wykonawca sam powinien umieścić informacje zgodnie z rozdziałem 16 SWZ?

4. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 21 - Czy w punkcie 21 Wymogów granicznych Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu: W przypadku awarii urządzenia trwającej dłużej niż 48h od daty zgłoszenia usterki, dostawca zobowiązuje się dostarczyć analizator zastępczy?
5. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 23 oraz projekt umowy zał. 8, § 3 ust. 11 - - Czy jako podłączenie analizatorów do istniejącego systemu laboratoryjnego w laboratorium do systemu ATDSOFTWARE ProfLab, przy współpracy z firmą ATD rozumie się:
 - 1) Konsultacje z personelem IT, dotyczące technicznych szczegółów realizacji podłączenia oraz posiadanej infrastruktury IT.
 - 2) Dostarczenie do dostawcy LIS dokumentacji technicznej dotyczącej podłączenia oraz protokołów komunikacji.
 - 3) Zapewnienie przygotowania przez dostawcę LIS niezbędnego sterownika odpowiadającego za komunikację z analizatorem.
 - 4) Konfigurację aparatów oraz podłączenie do LIS.
 - 5) Zapewnienie prawidłowego odbioru zleceń przesyłanych z LIS.
 - 6) Zapewnienie prawidłowego wysyłania wyników do LIS.
 - 7) Weryfikację poprawności odbieranych i przesyłanych danych we współpracy z personelem oraz dostawcą LIS.
 - 8) Dodanie nowych badań (testów), których nie było w ofercie Wykonawcy w dniu realizacji podłączenia.
 - 9) Współpracę z Zamawiającym i Dostawcą laboratoryjnego systemu informatycznego w zakresie podłączenia do LIS.

Realizację podłączenia uznaje się za zakończoną w chwili potwierdzenia przez Zamawiającego otrzymania i odbioru zleceń z/do systemu ATDSOFTWARE ProfLab (potwierdzenie działania komunikacji dwukierunkowej).

Zakres realizacji po stronie dostawcy aparatów nie obejmuje:

- modyfikacji w systemie LIS, które nie były określone przez Zamawiającego w SIWZ
- modyfikacji w systemie LIS, które wynikają z nieprawidłowości jego działania

Warunkiem podłączenia analizatorów przez Wykonawcę jest posiadanie przez Zamawiającego aktualnej licencji na Laboratoryjny System Informatyczny. Czy w przypadku braku licencji na LIS w dniu zawarcia umowy, Zamawiający wyrazi zgodę, aby podłączenie analizatorów odbyło się nie później niż w terminie 8 tygodni od momentu uzyskania licencji?

6. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 24 - Czy w punkcie 24 Wymogów granicznych Zamawiający odstąpi od konieczności zapewnienia udziału w programie zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości (EQAS) dla testów z pozycji 9, 16 i 17 (total IGE, czynnik Von Willebrandta oraz Białko C), ponieważ kontrole wszystkich pozostałych testów można zapewnić kontrolą od

jednego producenta, co będzie najbardziej wiarygodne dla Zamawiającego – poza testami z pozycji 9, 16 i 17.

7. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 24 - W przypadku, gdy Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, czy Zamawiający odstąpi od zaoferowania osobnej kontroli dla testu z pozycji 17, ponieważ nie jest ona dostępna w programach zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości?
8. Załącznik 2.8, zadanie 8, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści testy pakowane 30 x 1 pasek lub 10 x 3 paski - po 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym?
9. Załącznik nr 1 do SWZ – Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie zapisów dotyczących pakietów na które wykonawca nie składa oferty?

Pytania do Umowy załącznik 8 do SWZ w odniesieniu do zadania 5 i 8:

10. § 3 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„Przez dostawę rozumie się przetransportowanie towaru z miejsca składowania lub wytworzenia do magazynu Zamawiającego oraz rozładunek ze środka transportu i złożenie w magazynie lub we wskazanym przez przedstawiciela Zamawiającego miejscu. W przypadku zlecenia usługi dostarczenia towaru firmie zewnętrznej, np. kurierskiej, Wykonawca ma obowiązek zlecić wniesienie towarów do wskazanego pomieszczenia przy założeniu, że Zamawiający dokładnie wskaże miejsce dostawy na zamówieniu jednostkowym. W przypadku, gdy Wykonawca pozostawi zamówiony towar poza wskazanym pomieszczeniem, Zamawiający samodzielnie dostarczy go do wskazanego pomieszczenia na koszt Wykonawcy”?

Uzasadnienie: Wykonawca wnosi o odstąpienie od możliwości nałożenia na niego ogromnej kary określonej jako 10 % wartości brutto niedostarczonego poprawnie zamówienia z tytułu ew. uchybienia firmy kurierskiej. Wykonawca jest gotów ponieść ewentualne koszty z tym związane jednakże tak określona kara ma przymiot kary rażąco wygórowanej i jako taka może podlegać miarkowaniu przez sąd i prowadzić do bezpodstawnego wzbogacenia Zamawiającego wbrew samej istocie kary.

11. § 3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia w bibliotece technicznej Wykonawcy dostępnej pod adresem [www.](#) lub dostarczania z każdą partią przedmiotu zamówienia ulotki w języku polskim, zawierającej wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o przedmiocie zamówienia, w tym sposobu magazynowania i przechowywania lub instrukcje dotyczące magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza dostarczenie dokumentów oraz ich ewentualną aktualizację na nośnikach danych (np. płyta, pendrive).

Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki

technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy dzięki, której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania szeregu zawsze aktualnych dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, ŚKJ, ulotek, instrukcji oraz kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania i rozszerzenie zapisu.

12. § 3 ust. 12.2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminów przeznaczonych na podjęcie czynności serwisowych i modyfikację postanowienia umownego na: „ Wykonawca zobowiązuje się w ramach serwisu gwarancyjnego do czasu reakcji serwisu który wynosi 48 h od zgłoszenia awarii krytycznej, w ciągu 72 h od zgłoszenia awarii (bez określenia „krytyczna”). Kontakt telefoniczny z Inżynierem Serwisu w godz. 8:00 – 21:00 przez 7 dni w tygodniu. W przypadku, gdy wada nie może być usunięta w ciągu 48 godzin od otrzymania pisemnego zawiadomienia o wadzie, Wykonawca zobowiązany jest w ramach serwisu gwarancyjnego do tymczasowego zamontowania aparatu zastępczego spełniającego wymogi określone dla zamawianych aparatów oraz określenia terminu, w którym wadę usunie. Wykonawca zobowiązany jest w ramach serwisu gwarancyjnego do tymczasowego zamontowania aparatu zastępczego spełniającego wymogi określone dla zamawianych aparatów oraz określenia terminu, w którym wadę usunie. Dostawa i instalacja aparatu zastępczego odbywa się nie dłużej niż 21 dni od daty zgłoszenia naprawy serwisowej. W przypadku braku asortymentu wymienionego w formularzu cenowym, Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego poinformowania o tym Zamawiającego oraz zapewnienia odpowiednika w terminie jak w pkt. 5, w cenach przetargowych, po uprzednim uzgodnieniu odpowiednika z Zamawiającym, przy czym cena odpowiednika nie może przekroczyć ceny przetargowej (odczynniki z przeliczeniem za test)”?
13. § 6 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminów przeznaczonych na podjęcie czynności serwisowych i modyfikację postanowienia umownego na: „ Czas reakcji serwisu wynosi 48h od zgłoszenia awarii krytycznej, w ciągu 72 h od zgłoszenia awarii (bez określenia „krytyczna”). Kontakt telefoniczny z Inżynierem Serwisu w godz. 8:00 – 21:00 przez 7 dni w tygodniu. W przypadku, gdy wada nie może być usunięta w ciągu 48 godzin od otrzymania pisemnego zawiadomienia o wadzie, Wykonawca zobowiązany jest w ramach serwisu gwarancyjnego do tymczasowego zamontowania aparatu zastępczego spełniającego wymogi określone dla zamawianych aparatów oraz określenia terminu, w którym wadę usunie. Dostawa i instalacja aparatu zastępczego odbywa się nie dłużej niż 21 dni od daty zgłoszenia naprawy serwisowej. W przypadku braku asortymentu wymienionego w formularzu cenowym, Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego poinformowania o tym Zamawiającego oraz zapewnienia odpowiednika w terminie jak w pkt. 5, w cenach przetargowych, po uprzednim uzgodnieniu odpowiednika z Zamawiającym, przy czym cena odpowiednika nie może przekroczyć ceny przetargowej (odczynniki z przeliczeniem za test)

14. § 6 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku konieczności trzykrotnej wymiany aparatu na inny z powodu jego wad i usterek – Zamawiający ma prawo rozwiązać niniejszą umowę z winy Wykonawcy”?
15. § 6 ust. 13 – Czy Zamawiający zgodzi się w odniesieniu do zadania 5 zaoferowanie odczynników z pozycji 3, 16 i 17 z minimalnym terminem ważności 4 miesiące od daty dostawy, z poz. 11 z min. terminem 5 miesięcy od daty dostawy?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta. Wnosimy o modyfikację zapisu umowy na : „Okres ważności dostarczanego towaru nie może być krótszy niż 4-6 miesięcy, od dnia dostawy do siedziby Zamawiającego. Towar musi posiadać termin ważności na opakowaniu.”

16. § 6 ust. 14 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Towar musi posiadać wymagane prawem atesty i dopuszczenia do stosowania. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania na każde wezwanie dokumentów potwierdzających spełnienie powyższego wymogu. Wykonawca ma obowiązek przedstawić dokumenty w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania w formie elektronicznej lub udostępnić je do samodzielnego pobrania w bibliotece technicznej dostępnej pod adresem [www.](#)”?

Uzasadnienie: Wychodząc naprzeciw oczekiwaniom Klientów Wykonawca umożliwia obecnie Zamawiającym możliwość nieograniczonego, całodobowego i bezpłatnego dostępu do biblioteki technicznej znajdującej się na stronie internetowej Wykonawcy dzięki, której Zamawiający będzie miał zarówno podgląd jak i możliwość pobrania szeregu zawsze aktualnych dokumentów dotyczących przedmiotu umowy w tym m.in. deklaracji zgodności, certyfikatów kontroli jakości, dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu, ŚKJ, ulotek, instrukcji oraz kart charakterystyk. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania i rozszerzenie zapisu.

17. § 6 ust. 17 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wad jakościowych dostarczonego towaru lub że towar jest niekompletny, uszkodzony, z terminem ważności nie zgodnym z ust. 1, Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnej wymiany na towar wolny od wad na własny koszt w terminie wskazanym w ust. 4 od daty uwzględnienia reklamacji. Termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem.”?
18. § 7 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 3 lub § 6 niniejszej umowy - w wysokości 1% wartości partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 2,5 % wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień zwłoki. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z

winy Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu § 7 ust. 1 ppkt d); Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”?

19. § 7 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za zwłokę w rozpatrzenia reklamacji do 1 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 2,5 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień zwłoki ?
20. § 7 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„ W przypadku, gdy wynik badania nie zostanie wydany w wymaganym terminie - z powodu:
- braku dostaw z winy wykonawcy,
- niesprawnego przedmiotu zamówienia (np. analizatory, wirówka)
- Wykonawca ponosi odpowiedzialność odszkodowawczą za zaistniałą sytuację wobec osób trzecich na zasadach ogólnych KC”?
21. § 7 ust. 1 lit. e- Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca do wysokości 15 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto?
22. § 7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości całkowitej sumy kar umownych naliczonych na podstawie umowy do 15 % wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie ?
23. § 7 ust. 6 pkt 6.1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „dwukrotnego braku lub opóźnienia w dostarczeniu towaru przez Wykonawcę od ustalonego w § 3 ust.5 terminu dostawy w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy,”?
24. § 7 ust. 6 pkt 6.2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „trzykrotnego dostarczenia przedmiotu umowy z wadami w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy,”?
25. § 10 ust. 3 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„nie zrealizuje terminowo 3 kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego, przekraczając termin dostawy każdorazowo o co najmniej 3 dni robocze”?

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Tak, Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do każdej partii zamawianego towaru ulotki w języku polskim i zgodzi się na samodzielne pobranie dokumentów bezpośrednio ze strony wykonawcy, do której Zamawiający ma stały, całodobowy i bezpłatny dostęp.
2. Rozdział 3 SWZ, pkt. 3.15.4

Zamawiający ujednotolica zapisy terminu dostawy urządzenia i instalacji tj. Wykonawca dostarczy urządzenie/ a i zainstaluje je w terminie 3 dni kalendarzowych licząc od daty zawarcia umowy, w

miejscu wskazanym przez Zamawiającego na swój koszt. Podłączenie sprzętów do istniejącego systemu laboratoryjnego w laboratorium do systemu ATD Software ProfLab lub Centrum Marcel, przy współpracy z firmą ATD. Dostawca wykona konfigurację całościową wyniku badania wspólnie z firmą ATD, zgodną z aktualnymi rozporządzeniami, zainstalowanie i walidowanie sprzętu do systemu informatycznego nastąpi w terminie instalacji.”

Dostawca powinien wycenić podłączenie urządzenia do systemu ATD lub Centrum Marcel ze względu na zmianę oprogramowania zarządzającego Laboratorium. Na obecnym etapie trwania Zamawiający nie jest w stanie precyzyjnie określić czy podłączenie aparatów będących przedmiotem postępowania nastąpi jeszcze do starego, czy już do nowego systemu LIS

3. Załącznik 2.5 w zadaniu 5, Zamawiający uzupełnił formularz cenowy o wymagane kolumny do obliczenia ceny tj. cena netto za op. wartość netto i brutto, stawka VAT.

4. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 21

W punkcie 21 Wymogów granicznych Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu: W przypadku awarii urządzenia trwającej dłużej niż 48h od daty zgłoszenia usterki, dostawca zobowiązuje się dostarczyć analizator zastępczy.

5. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 23 oraz projekt umowy zał. 8, § 3 ust. 11

Zamawiający oczekuje, że podłączenie analizatorów do systemu ATD lub Marcel nastąpi zgodnie z wymogami SWZ.

6. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 24

Zamawiający nie odstąpi od konieczności zapewnienia udziału w programie zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości (EQAS) dla testów z pozycji 9, 16 i 17 (total IGE, czynnik Von Willebrandta oraz Białko C).

7. Załącznik 2.5, zadanie 5, wymogi graniczne pkt. 24

Zamawiający odstąpi od zaoferowania osobnej kontroli dla testu z pozycji 17

8. Załącznik 2.8, zadanie 8, poz. 1 i 2

Zamawiający dopuści testy pakowane 30 x 1 pasek lub 10 x 3 paski - po 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym

9. Załącznik nr 1 do SWZ

Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zapisów dotyczących pakietów na które wykonawca nie składa oferty.

Pytania do Umowy załącznik 8 do SWZ w odniesieniu do zadania 5 i 8:

10. § 3 ust. 3 Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w Projekcie umowy.

11. § 3 ust. 6 Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia w bibliotece technicznej Wykonawcy dostępnej pod adresem www. lub dostarczania z każdą partią przedmiotu

zamówienia ulotki w języku polskim, zawierającej wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o przedmiocie zamówienia, w tym sposobu magazynowania i przechowywania lub instrukcje dotyczące magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. Zamawiający dopuszcza dostarczenie dokumentów oraz ich ewentualną aktualizację na nośnikach danych (np. płyta, pendrive)”

12. § 3 ust. 12.2 Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminów przeznaczonych na podjęcie czynności serwisowych i modyfikację postanowienia umownego na: „, Wykonawca zobowiązuje się w ramach serwisu gwarancyjnego do czasu reakcji serwisu który wynosi 48 h od zgłoszenia awarii krytycznej, w ciągu 72 h od zgłoszenia awarii (bez określenia „krytyczna”). Kontakt telefoniczny z Inżynierem Serwisu w godz. 8:00 – 21:00 przez 7 dni w tygodniu. W przypadku, gdy wada nie może być usunięta w ciągu 48 godzin od otrzymania pisemnego zawiadomienia o wadzie, Wykonawca zobowiązany jest w ramach serwisu gwarancyjnego do tymczasowego zamontowania aparatu zastępczego spełniającego wymogi określone dla zamawianych aparatów oraz określenia terminu, w którym wadę usunie. Wykonawca zobowiązany jest w ramach serwisu gwarancyjnego do tymczasowego zamontowania aparatu zastępczego spełniającego wymogi określone dla zamawianych aparatów oraz określenia terminu, w którym wadę usunie. Dostawa i instalacja aparatu zastępczego odbywa się nie dłużej niż 21 dni od daty zgłoszenia naprawy serwisowej. W przypadku braku asortymentu wymienionego w formularzu cenowym, Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego poinformowania o tym Zamawiającego oraz zapewnienia odpowiednika w terminie jak w pkt. 5, w cenach przetargowych, po uprzednim uzgodnieniu odpowiednika z Zamawiającym, przy czym cena odpowiednika nie może przekroczyć ceny przetargowej (odczynniki z przeliczeniem za test)”
13. § 6 ust. 4 Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminów przeznaczonych na podjęcie czynności serwisowych i modyfikację postanowienia umownego na: „, Czas reakcji serwisu wynosi 48h od zgłoszenia awarii krytycznej, w ciągu 72 h od zgłoszenia awarii (bez określenia „krytyczna”). Kontakt telefoniczny z Inżynierem Serwisu w godz. 8:00 – 21:00 przez 7 dni w tygodniu. W przypadku, gdy wada nie może być usunięta w ciągu 48 godzin od otrzymania pisemnego zawiadomienia o wadzie, Wykonawca zobowiązany jest w ramach serwisu gwarancyjnego do tymczasowego zamontowania aparatu zastępczego spełniającego wymogi określone dla zamawianych aparatów oraz określenia terminu, w którym wadę usunie. Dostawa i instalacja aparatu zastępczego odbywa się nie dłużej niż 21 dni od daty zgłoszenia naprawy serwisowej. W przypadku braku asortymentu wymienionego w formularzu cenowym, Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego poinformowania o tym Zamawiającego oraz zapewnienia odpowiednika w terminie jak w pkt. 5, w cenach przetargowych, po uprzednim uzgodnieniu odpowiednika z Zamawiającym, przy czym cena odpowiednika nie może przekroczyć ceny przetargowej (odczynniki z przeliczeniem za test).

14. § 6 ust. 7 Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku konieczności trzykrotnej wymiany aparatu na inny z powodu jego wad i usterek – Zamawiający ma prawo rozwiązać niniejszą umowę z winy Wykonawcy”
15. § 6 ust. 13 Zamawiający zgodzi się w odniesieniu do zadania 5 zaoferowanie odczynników z pozycji 3, 16 i 17 z minimalnym terminem ważności 4 miesiące od daty dostawy, z poz. 11 z min. terminem 5 miesięcy od daty dostawy.
16. § 6 ust. 14 Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Towar musi posiadać wymagane prawem atesty i dopuszczenia do stosowania. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania na każde wezwanie dokumentów potwierdzających spełnienie powyższego wymogu. Wykonawca ma obowiązek przedstawić dokumenty w terminie 3 dni roboczych od dnia wezwania w formie elektronicznej lub udostępnić je do samodzielnego pobrania w bibliotece technicznej dostępnej pod adresem [www.](#)”
17. § 6 ust. 17 Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wad jakościowych dostarczonego towaru lub że towar jest niekompletny, uszkodzony, z terminem ważności nie zgodnym z ust. 1, Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnej wymiany na towar wolny od wad na własny koszt w terminie wskazanym w ust. 4 od daty uwzględnienia reklamacji. Termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem.”
18. § 7 ust. 1 lit. a Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 3 lub § 6 niniejszej umowy - w wysokości 1% wartości partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 2,5 % wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień zwłoki. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu § 7 ust. 1 ppkt d); Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”
19. § 7 ust. 1 lit. b Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej za zwłokę w rozpatrzenia reklamacji do 1 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 2,5 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień zwłoki.
20. § 7 ust. 1 lit. d Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „ W przypadku, gdy wynik badania nie zostanie wydany w wymaganym terminie - z powodu:
 - braku dostaw z winy wykonawcy,
 - niesprawnego przedmiotu zamówienia (np. analizatory, wirówka)
 - Wykonawca ponosi odpowiedzialność odszkodowawczą za zaistniałą sytuację wobec osób trzecich na zasadach ogólnych KC”

21. § 7 ust. 1 lit. e- Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wysokości kary umownej za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca do wysokości 15 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto.
22. § 7 ust. 2 Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie wysokości całkowitej sumy kar umownych naliczonych na podstawie umowy do 15 % wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie.
23. § 7 ust. 6 pkt 6.1 Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „dwukrotnego braku lub opóźnienia w dostarczeniu towaru przez Wykonawcę od ustalonego w § 3 ust.5 terminu dostawy w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy,”
24. § 7 ust. 6 pkt 6.2 Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „trzykrotnego dostarczenia przedmiotu umowy z wadami w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy,”
25. § 10 ust. 3 lit. b Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „nie zrealizuje terminowo 3 kolejnych zamówień złożonych przez Zamawiającego, przekraczając termin dostawy każdorazowo o co najmniej 3 dni robocze”

Pytanie 2:

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga dostarczenia wraz z ofertą pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych, która jest potwierdzeniem jakości otrzymywanych krążków oraz ich bezpieczeństwa stosowania w procesie diagnostycznym?
2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby wszystkie krążki muszą być przechowywane w identycznych warunkach: temp. od -20°C do +8°C, z uwzględnieniem antybiotyków beta laktamowych?
3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby wszystkie krążki miały wielkość 6 mm?
4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby każdy pojedynczy krążek zawierał dwustronne, międzynarodowe, nie zmieniające się oznaczenie i stężenie antybiotyku zgodnie z zaleceniami EUCAST.
5. Prosilibyśmy o doprecyzowanie przez Zamawiającego liczby testów w pakiecie nr 7. Zamawiający w kolumnie G formularza cenowego umieścił liczbę testów na 3 lata.
6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w poz. Nr 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu krążków w konfekcji 1 zestaw = 4 x 50 krążków?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem zaproponuje Zamawiającemu 3 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.
7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w poz. Nr 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu krążków w konfekcji 1 zestaw = 5 x 50 krążków?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem zaproponuje Zamawiającemu 1 op., co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

8. Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 wymaga dostarczenia wraz z ofertą pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich pasków MIC, która jest potwierdzeniem jakości otrzymywanych pasków MIC oraz ich bezpieczeństwa stosowania w procesie diagnostycznym?
9. Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 w poz. Nr 1 wyrazi zgodę na odstąpienie od kontroli pozytywnej dostarczanej wraz z każdym opakowaniem testów z pozostawieniem kontroli zewnątrzlaboratoryjnej?

Uzasadnienie: Umożliwi to złożenie większej ilości ofert, sprawnej ich oceny, jak również zwiększenia konkurencyjności i dostępu do zamówienia, a tym samym umożliwienia szerszego i łatwiejszego dostępu do postępowania wszystkim Wykonawcom.

10. Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 wymaga szczepów wzorcowych w postaci zestawów KWIK-STIK (zestaw w foliowej saszetce zawierający liofilizowaną tabletkę, płyn uwadniający i wymazówkę) z maksymalnie 3 pasaży hodowli referencyjnej?

Uzasadnienie: Wykonawca zaproponuje Zamawiającemu po 1 op. szczepu składającego się z zestawu 2 wymazówek.

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga dostarczenia wraz z ofertą pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych, która jest potwierdzeniem jakości otrzymywanych krążków oraz ich bezpieczeństwa stosowania w procesie diagnostycznym.
2. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby wszystkie krążki muszą być przechowywane w identycznych warunkach: temp. od -20°C do +8°C, z uwzględnieniem antybiotyków beta laktamowych.
3. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby wszystkie krążki miały wielkość 6 mm.
4. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 7 wymaga, aby każdy pojedynczy krążek zawierał dwustronne, międzynarodowe, nie zmieniające się oznaczenie i stężenie antybiotyku zgodnie z zaleceniami EUCAST.
5. Zamawiający poprawia ilości wymaganych liczby testów w pakiecie nr 7 w poz. 1. Zamawiający w kolumnie G formularza cenowego w tej pozycji podał ilość jaką będzie wymagał w przeciągu jednego roku, gdzie umowa będzie obowiązywała w okresie 36 miesięcy. Tak więc Zamawiający wymaga dostarczenia 975 krążków z antybiotykiem wg aktualnych zaleceń EUCAST.
6. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 7 w poz. Nr 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu krążków w konfekcji 1 zestaw = 4 x 50 krążków.
7. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 7 w poz. Nr 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu krążków w konfekcji 1 zestaw = 5 x 50 krążków.

8. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 8 wymaga dostarczenia wraz z ofertą pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich pasków MIC, która jest potwierdzeniem jakości otrzymywanych pasków MIC oraz ich bezpieczeństwa stosowania w procesie diagnostycznym.
9. Nie, Zamawiający w pakiecie nr 9 w poz. Nr 1 nie wyraża zgody na odstępianie od kontroli pozytywnej dostarczanej wraz z każdym opakowaniem testów z pozostawieniem kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.
10. Tak, Zamawiający w pakiecie nr 11 wymaga szczepów wzorcowych w postaci zestawów KWIK-STIK (zestaw w foliowej saszetce zawierający liofilizowaną tabletkę, płyn uwadniający i wymazówkę) z maksymalnie 3 pasażu hodowli referencyjnej.

Pytanie 3:

Zadanie nr 4 Poz.6.6

Trifluoroacetic acid, ReagentPlus, 99% opakowanie 500 ml

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na konfekcjonowanie odczynnika po 25 ml lub 50 ml .Na rynku nie ma producenta oferującego opakowania po 500 ml.
2. Parametry graniczne Punkt 3,4,5,6. Czy Zamawiający odstąpi od zapisów w powyższych punktach ?

Wymienione punkty dotyczą wsparcia aplikacyjnego i dedykowanych do tego wsparcia osób. (punkty 3,5,6),zawarte w Umowie między dostawcą systemu firmą Becton Dickinson a Wielką Orkiestrą Świątecznej Pomocy oraz punkt 4 dotyczący zapewnienia corocznych szkoleń personelu z obsługi systemu i dodatkowych modułów ,które to szkolenia zostały już wykonane przy instalacji oraz systemu przez firmę Becton Dickinson jako dostawcę systemu. Cykliczne szkolenie są również składową Umowy pomiędzy dostawcą systemu a Wielką Orkiestrą Świątecznej Pomoc.

Firma Becton Dickinson, wygrywając 66 Konkurs Ofert Fundacji Wielkiej Orkiestry Świątecznej Pomocy w zakresie tego zadania, dostarczyła do Państwa Jednostki na zlecenie WOŚP analizator Bruker Maldi Biotyper, będąc jednocześnie zobowiązaną do zapewnienia, w ramach umowy i za wynagrodzenie ustalone w umowie z Fundacją, pełnej gwarancji i wsparcia aplikacyjnego przez cały okres obowiązywania umowy z Fundacją WOŚP. Elementem umowy było również dostarczenie określonej puli odczynników startowych jak również szkolenia instalacyjne ,poszczególnych modułów jak również szkolenia dla oddziałów szpitalnych.

W ramach Zadania nr 4 przedmiotowego postępowania zostały zamieszczone wymagania graniczne,

które mają charakter niewspółmierny i nieproporcjonalny do specyfiki przedmiotu zamówienia, jakim jest

dostawa odczynników :

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest:

„Sukcesywna dostawa odczynników do analizatora – spektrometru mas IVD MALDI Biotyper Sirius firmy Bruker, będącego własnością Zamawiającego Wykonawca wygrywający przetarg na dostawę odczynników do systemu nie może, a wręcz nie ma takiego prawnego uzasadnienia aby podpisywał kolejną Umowę w zakresie jaki został już wynegocjowany i opłacony przez Fundację WOŚP przy zakupie systemu Maldi Biotyper Sirius.

Dalsze powielanie tych zobowiązań na kolejnego potencjalnego Wykonawcę nie ma żadnego uzasadnienia ekonomicznego jak i prawnego a ma wyłącznie na celu zwiększenie różnicy finansowej pomiędzy ofertą firmy Diag – Med, a ofertą firmy Becton Dickinson Polska Sp. z o.o., która nie musi wyceniać tego rozwiązania po raz kolejny, gdyż – jak już wspomniano na wstępie, wspomniane usługi (gwarancja – zdalne wsparcie serwisowe i aplikacyjne, szkolenia użytkowników, przeglądy, wymiany części, naprawy gwarancyjne, szkolenia dla personelu oddziałów) zostały już wycenione i opłacone w ramach Umowy z Fundacją WOŚP.

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na konfekcjonowanie odczynnika po 25 ml lub 50 ml aby ilość odczynnika wynosiła 1500 ml w okresie obowiązywania umowy tj. 36 miesięcy.
2. Zamawiający wymaga, aby w ramach umowy na dostawę odczynników i materiałów zużywalnych wykonawca zapewnił wsparcie aplikacyjno-szkoleniowe dla systemu Maldi Tof Bruker i będącego własnością Zamawiającego, przez min. 6 osób będących pracownikami wykonawcy, posiadających certyfikat z wiedzy i kompetencji i wydanych przez Producenta aparatu od 07.11.2024 do końca obowiązywania umowy. Wsparcie aplikacyjne na żądanie odbiorcy końcowego było zapewnione na rok od daty podpisania protokołu, czyli do 06.11.2024 r.

Pytanie 4:

1. Dotyczy zadania 4 - warunków udziału w postępowaniu opisanych w SWZ, rozdział 5, pkt. 5.1, ppkt. 5.1.1 oraz oświadczenia o wyrobach medycznych - załącznika nr 4 do SWZ

W związku z faktem, że większość produktów oferowanych w tym postępowaniu jest wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisu dotyczącego wyrobów medycznych w następujący sposób: „oferowany wyrób medyczny spełnia wymogi Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 z późn. zm.) i Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 lub 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG”

2. Dotyczy zadania 4 - kryterium oceny ofert opisanych w SWZ, rozdział 17, pkt. 17.2, ppkt. 17.2.2

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o zmianę zapisów dotyczących kryterium oceny ofert w zadaniu 4. Produkty oferowane w zadaniu nr 4 nie stanowią produktów ratujących życie, które muszą być dostarczane w trybie zamówienia „na cito”, w związku z tym wybór dwudniowego terminu dostaw i przyznanie za niego najwyższej liczby punktów nie ma żadnego uzasadnienia. Oferowanie nierealnych warunków realizacji zamówienia jest niezgodne z zasadą uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców i narusza dyscyplinę finansów publicznych (przy wyborze oferty na produkty, które powinny być zamawiane z wyprzedzeniem, Zamawiający przewiduje aż 40% wagi punktowej za termin dostawy, co może prowadzić do wyboru oferty znacząco droższej, a to stoi w sprzeczności z prawidłowym gospodarowaniem finansami pochodzącymi ze środków publicznych). W związku z powyższym, w zadaniu 4, proponujemy następujące kryterium punktowe: Dostawa do 3 dni roboczych - 40 pkt, Dostawa do 5 dni roboczych – 0 pkt.

3. Dotyczy zadania 4 – opis przedmiotu zamówienia SWZ, rozdział 3, pkt. 3.11 oraz wzoru umowy § 3, ust. 6

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostawy wraz z każdą partią towaru ulotek w języku polskim, dystrybuowane przez nas wyroby w większości przypadków są wytwarzane poza granicami Polski, w związku z czym instrukcje/ulotki używania wyrobów standardowo powstają w języku angielskim i w tej postaci są wkładane do oryginalnych opakowań. Czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie i w prosty sposób pobrać wymagane dokumenty?

4. 4. Dotyczy zadania 4 – wzoru umowy § 7, ust. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o modyfikację zapisu umowy na: „Całkowita suma kar umownych naliczonych na podstawie umowy nie może przekroczyć 20 % wartości niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w Umowie”

5. Dotyczy zadania 4 – wzoru umowy § 3, ust. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wykreślenie zapisu umowy w ust. 3 § 3. Dostawy zamówień realizowane są przez zewnętrzne firmy kurierskie, których obowiązkiem jest dostarczenie przesyłki do miejsca wskazanego w zleceniu przewozowym. Jednak jako dystrybutor nie mamy wpływu na realizację zleceń kurierskich, jak również nie mamy wpływu na organizację pracy szpitala (np. wydanie przepustki umożliwiającej wejście na teren zakładów diagnostycznych lub obecność pracownika upoważnionego do odbioru zamówień), w związku z tym nie ponosimy odpowiedzialności za brak dostarczenia przesyłki do konkretnego pomieszczenia, zatem wnosimy o wykreślenie zapisu umowy. W przypadku braku zgodny na wykreślenie zapisu umowy ze względu na brak możliwości weryfikacji faktycznego miejsca dostawy towaru zwracamy się z wnioskiem o zmianę wysokości noty obciążeniowej z 10% na 1% wartości brutto niedostarczonego poprawnie zamówienia.

6. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” pkt 6.6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast „50 ml” jest „500 ml”, bądź czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kwasu konfekcjonowanego po 50 ml w opakowaniu zbiorczym?

7. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” pkt 6.11

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie pojemności opakowania wykałaczek. Czy Zamawiający miał na myśli Wykałaczki w opakowaniu 1000 szt.?

8. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” warunki graniczne pkt. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby w ramach umowy na dostawę odczynników i materiałów zużywalnych wykonawca zapewnił wsparcie aplikacyjno-szkoleniowe dla systemu Maldi ToF Bruker i będącego własnością Zamawiającego, przez min. 6 osób będących pracownikami wykonawcy, posiadających certyfikat z wiedzy i kompetencji i wydanych przez Producenta aparatu. Wsparcie aplikacyjne na żądanie odbiorcy końcowego było zapewnione na rok od daty podpisania protokołu, czyli do 06-11-2024

9. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” pkt. - 6.13 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że odczynniki i materiały zużywalne wyszczególnione w pozycji 5-6.13 stanowią integralną, a nie opcjonalną, część oferty i Zamawiający wymaga zawarcia ich w składanej ofercie

Odpowiedź Zamawiającego:

1. Dotyczy zadania 4 - warunków udziału w postępowaniu opisanych w SWZ, rozdział 5, pkt. 5.1, ppkt. 5.1.1 oraz oświadczenia o wyrobach medycznych - załącznika nr 4 do SWZ

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu dotyczącego wyrobów medycznych w następujący sposób: „oferowany wyrób medyczny spełnia wymogi Ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 z późn. zm.) i Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 lub 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany Dyrektywy 2001/83/WE, Rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG”

2. Dotyczy zadania 4 - kryterium oceny ofert opisanych w SWZ, rozdział 17, pkt. 17.2, ppkt. 17.2.2

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę kryteriów oceny ofert

3. Dotyczy zadania 4 – opis przedmiotu zamówienia SWZ, rozdział 3, pkt. 3.11 oraz wzoru umowy § 3, ust. 6

Zamawiający odstępuje od wymogu dostawy wraz z każdą partią towaru ulotek w języku polskim, i jednocześnie wyraża zgodę na udostępnienie strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie i w prosty sposób pobrać wymagane dokumenty.

4. Dotyczy zadania 4 – wzoru umowy § 7, ust. 2

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wskazanego zapisu.

5. Dotyczy zadania 4 – wzoru umowy § 3, ust. 3

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu z projektu umowy.

6. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” pkt 6.6

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynnika w opakowaniu po 50 ml w opakowaniu zbiorczym z zastrzeżeniem aby ilość odczynnika wynosiła 1500 ml w okresie obowiązywania umowy tj. 36 miesięcy.

7. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” pkt 6.11

Tak, Zamawiający miał na myśli wykałaczki w opakowaniu 1000 szt.

8. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” warunki graniczne pkt. 5

Tak, Zamawiający wymaga, aby w ramach umowy na dostawę odczynników i materiałów zużywalnych wykonawca zapewnił wsparcie aplikacyjno-szkoleniowe dla systemu Malditof Bruker i będącego własnością Zamawiającego, przez min. 6 osób będących pracownikami wykonawcy, posiadających certyfikat z wiedzy i kompetencji i wydanych przez Producenta aparatu od 07.11.2024 do końca obowiązywania umowy. Wsparcie aplikacyjne na żądanie odbiorcy końcowego było zapewnione na rok od daty podpisania protokołu, czyli do 06.11.2024 r.

9. Dotyczy zadania 4 - załącznik 2.4 „Formularz cenowy” pkt. - 6.13

Tak, Zamawiający potwierdza, że odczynniki i materiały zużywalne wyszczególnione w pozycji 5-6.13 stanowią integralną, a nie opcjonalną, część oferty i Zamawiający wymaga zawarcia ich w składanej ofercie


DYREKTOR
ZOZ w Bolesławcu
Kamil Barczyk