

ZZ-2380-125/24

informacja na Platformę zakupową

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i następnych ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) zwanej dalej „uPzp” na **sukcesywne dostawy materiałów i odczynników do badań genetycznych dla laboratoriów kryminalistycznych jednostek Policji w kraju**

Na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 uPzp Zamawiający przekazuje treść zapytań, które wpłynęły w dniach 7-23.01.2025 r. wraz z wyjaśnieniami oraz zmianami SWZ na podstawie art. 137 ust. 1 uPzp:

Pytania z dnia 07.01.2025 r.:

Pytanie 1:

„Dot. Zał. nr 6.38 do SWZ projektowe postanowienia umowy część 38, § 5 Gwarancja, pkt. 5

Dot. Zał. nr 6.41 do SWZ projektowe postanowienia umowy część 41, § 5 Gwarancja, pkt. 5 oraz

Dot. Zał. nr 6.43 do SWZ projektowe postanowienia umowy część 43, § 5 Gwarancja, pkt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do wymiany wadliwego towaru na towar wolny od wad z 5 do 8 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji? „

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do wymiany wadliwego towaru w § 5 pkt 5 w projektowanych postanowieniach umowy z 5 dni roboczych na 10 dni roboczych. W związku z powyższym modyfikuje się załączniki projektowane postanowienia umowy nr od 6.1 do 6.52 do SWZ.

Pytanie 2:

dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, część nr 38.1:

1. Czy Zamawiający podając wymaganie „przeznaczone do kryminalistycznych badań genetycznych” wymaga dostarczenia próbek z dodatkowym certyfikatem tzw. Forensic DNA Grade (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR), zgodnie z ISO 18385 i przeznaczeniem do badań w zakresie medycyny sądowej, czy próbek czystych molekularnie tzw. PCR clean (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR)? Probówki o czystości Forensic pakowane są w opakowanie zbiorcze 500 szt. (10x50 próbek), zatem w przypadku wybrania tego stopnia czystości czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z przeliczeniem na wymagane do dostawy ilości wg formularza?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenie próbek typu Eppendorf o pojemności 2,0 ml czystych do PCR (wolnych od DNA pochodzenia ludzkiego, DNA-az, RNA-az i inhibitorów PCR) konfekcjonowanych

fabrycznie w zbiorczym opakowaniu po 1000 sztuk, posiadających certyfikat poświadczający o klasie czystości.

Pytanie 3:

dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, część nr 38.1:

Probówki 2ml PCR clean mają możliwość wirowania przy maks. 25000 x g, natomiast probówki w stopniu czystości Forensic DNA Grade przy maks. 22000xg. Proszę o wskazanie, które probówki są wymagane przez Zamawiającego z uwzględnieniem odpowiedzi na 1 pytanie dotyczące czystości probówek.

Wszystkie pozostałe wymagania zostaną spełnione.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza probówki o wyżej wskazanej klasie czystości mające możliwość wirowania przy maks. 25000 x g.

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w całości część 38 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 4:

dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ-OPZ, część nr 38.2:

Czy Zamawiający podając wymaganie „przeznaczone do kryminalistycznych badań genetycznych” wymaga dostarczenia probówek z dodatkowym certyfikatem tzw. Forensic DNA Grade (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR), zgodnie z ISO 18385 i przeznaczeniem do badań w zakresie medycyny sądowej, czy probówek czystych molekularnie tzw. PCR clean (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR)? Probówki o czystości Forensic pakowane są w opakowanie zbiorcze 500 szt. (10x50 probówek), zatem w przypadku wybrania tego stopnia czystości czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z przeliczeniem na wymagane do dostawy ilości wg formularza? Dodatkowo probówki o czystości Forensic DNA Grade mają możliwość wirowania przy maks. 22000 x g, zatem czy Zamawiający dopuszcza zmianę maksymalnej prędkości wirowania do 22000xg w przypadku zaoferowania probówek z dodatkowym certyfikatem Forensic DNA Grade? Wszystkie pozostałe wymagania zostaną spełnione.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenie probówek typu Eppendorf o pojemności 1,5 ml czystych do PCR (wolnych od DNA pochodzenia ludzkiego, DNA-az, RNA-az i inhibitorów PCR) konfekcjonowanych fabrycznie w zbiorczym opakowaniu po 1000 sztuk, posiadających certyfikat poświadczający o klasie czystości, mające możliwość wirowania przy maks. 30000 x g lub więcej.

Pytanie 5:

dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, część nr 38.3:

Czy Zamawiający podając wymaganie „przeznaczone do kryminalistycznych badań genetycznych” wymaga dostarczenia probówek z dodatkowym certyfikatem tzw. Forensic DNA Grade (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR), zgodnie z ISO 18385 i przeznaczeniem do badań w zakresie medycyny sądowej, czy probówek czystych molekularnie tzw. PCR clean (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR)? Dodatkowo probówki o czystości Forensic DNA Grade mają

możliwość wirowania przy maks. 22000 x g, zatem czy Zamawiający dopuszcza zmianę maksymalnej prędkości wirowania do 22000xg w przypadku zaoferowania probówek z dodatkowym certyfikatem Forensic DNA Grade? Probówki o czystości Forensic pakowane są w opakowanie zbiorcze 500 szt. (10x50 probówek). Wszystkie pozostałe wymagania zostaną spełnione.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenie probówek typu Eppendorf o pojemności 0,5 ml czystych do PCR (wolnych od DNA pochodzenia ludzkiego, DNA-az, RNA-az i inhibitorów PCR) konfekcjonowanych fabrycznie w zbiorczym opakowaniu po 500 sztuk, posiadających certyfikat poświadczający o klasie czystości, mające możliwość wirowania przy maks. 30000 x g lub więcej.

Pytanie 6:

dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, część nr 38.4:

Czy Zamawiający podając wymaganie „przeznaczone do kryminalistycznych badań genetycznych” wymaga dostarczenia probówek z dodatkowym certyfikatem tzw. Forensic DNA Grade (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR), zgodnie z ISO 18385 i przeznaczeniem do badań w zakresie medycyny sądowej, czy probówek czystych molekularnie tzw. PCR clean (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR)? Dodatkowo probówki o czystości Forensic DNA Grade pakowane są w opakowanie zbiorcze 500 szt. (5x100 probówek), zatem w przypadku wybrania tego stopnia czystości czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z przeliczeniem na wymagane do dostawy ilości wg formularza? Wszystkie pozostałe wymagania zostaną spełnione.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenie probówek typu Eppendorf o pojemności 0,2 ml czystych do PCR (wolnych od DNA pochodzenia ludzkiego, DNA-az, RNA-az i inhibitorów PCR) konfekcjonowanych fabrycznie w zbiorczym opakowaniu po 1000 sztuk, posiadających certyfikat poświadczający o klasie czystości.

Pytanie 7:

dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, części nr 41.8 i 41.9:

Końcówki, które zamierza zaoferować Wykonawca wytwarzane są z czystego polipropylenu najwyższej jakości i czystości bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów oraz charakteryzują się dużymi właściwościami odzysku próbki, zapewniającymi jak najmniejszą jej utratę, nie są niczym powlekanie ani nie zawierają dodatków, które mogłyby zostać wypłukane do próbki. Natomiast nie jest to powierzchnia typu LowRetention, ponieważ końcówki z tej serii nie są obecnie dostępne. W związku z powyższym czy Zamawiający zgadza się na dostawę końcówek spełniających wszystkie opisane wymagania, ale nie oznaczonych jako LowRetention?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenia końcówek do pipet nastawnych spełniających wszystkie opisane wymagania w opisie przedmiotu zamówienia, ale nie oznaczone jako LowRetention.

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się część 41 punkty 41.8 i 41.9 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 8:**dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, część nr 41.11:**

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej podając w wymaganiach długość końcówek 55mm? Taki rozmiar jest właściwy dla końcówek z podwójnym filtrem. Wg wiedzy Wykonawcy Końcówki 2-200ul spełniające wszystkie wymagania i pakowane w systemie wymiennych tacek posiadają długość 53mm. Zatem czy Zamawiający wyraża zgodę na poprawienie omyłki i zaoferowanie końcówek o długości 53mm i spełniających wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie końcówek o pojemności 2-200 µl, o długości 53mm spełniające wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się część 41 punkt 41.11 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 9:**dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, część nr 41.15:**

Pytanie 1. Końcówki, które zamierza zaoferować Wykonawca wytwarzane są z czystego polipropylenu najwyższej jakości i czystości bez dodatku plastyfikatorów, biocydów, oleamidów oraz charakteryzują się dużymi właściwościami odzysku próbki, zapewniającymi jak najmniejszą jej utratę, nie są niczym powlekanie ani nie zawierają dodatków, które mogłyby zostać wypłukane do próbki. Natomiast nie jest to powierzchnia typu LowRetention, ponieważ końcówki z tej serii nie są obecnie dostępne. W związku z powyższym czy Zamawiający zgadza się na dostawę końcówek spełniających wszystkie opisane wymagania, ale nie oznaczonych jako LowRetention?

Dotyczy Załącznika nr 8 do SWZ- OPZ, część nr 41.15:

Pytanie 2. Końcówki o długości 40mm (rozmiar M) zapewniają pracę w zakresie objętości 0,1-20ul. Zatem czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie końcówek 40mm o zakresie objętości 0,1-20ul?

Odpowiedź na pytanie nr 1 i 2:

Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenia końcówek do pipet nastawnych o długości 40 mm(rozmiar M) i pojemności 0,1 – 20 µl, spełniających wszystkie opisane wymagania w opisie przedmiotu zamówienia, ale nie oznaczone jako LowRetention.

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się część 41 punkt 41.15 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ oraz w całości formularz asortymentowo-cenowy załącznik nr 2.41 do SWZ

Pytania z dnia 10.01.2025 r.:**Pytanie 10:**

„Dotyczy SWZ rozdział IV oraz arkusza formularza cenowego

Wnosimy o doprecyzowanie: w formularzu asortymentowo cenowym, łączniku 2.44 do SWZ, w punkcie 3 tabeli określili Państwo wymagany produkt jako: „*Materiały eksploatacyjne do systemu oczyszczania wody firmy Millipore – filtr mechaniczny Prefiltr PS5 do Elix5 lub równoważne*”, natomiast w SWZ, w analogicznym punkcie (44.3) zastosowano inny opis wymaganego produktu: „44.3 Końcówki

jednorazowe nieprzewodzące sterylne z filtrem o pojemności 1025µl do stacji pipetującej Biomek I-series lub równoważne". Proszę o wyjaśnienia i ewentualną zmianę.

Odpowiedź:

W załączniku formularzu asortymentowo cenowym nr 2.44 do SWZ w punkcie 44.3 nastąpiła oczywista pomyłka pisarska, prawidłowy zapis to: *Końcówki jednorazowe nieprzewodzące sterylne z filtrem o pojemności 1025µl do stacji pipetującej Biomek I.*

Wobec powyższego modyfikuję się w całości formularz asortymentowo-cenowy załącznik nr 2.44 do SWZ.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający nie będzie wymagał próbek załączonych do oferty przetargowej, w przypadku, gdy zaoferowany produkt nie będzie zamiennikiem, zaoferowany w ofercie zostanie oryginalny produkt wymagany przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia próbek końcówek załączonych do oferty w przypadku gdy Wykonawca zaoferuje produkt równoważny.

Pytania z dnia 13.01.2025 r.:

Pytanie 12:

dotyczy części nr 16:

1. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania probówek ze specjalnymi półprzepuszczalnymi koszami pakowanymi indywidualnie czy zbiorczo w worku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania z zachowaniem wymaganej ilości końcowej.

Pytanie 13:

dotyczy części nr 16:

2. Opis „NucleoSpin Forensic Filters” wskazuje, że produkt posiada certyfikat potwierdzający, że producent spełnia wymagania normy ISO 18385:2016. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego ten warunek?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenie produktu NucleoSpin Forensic Filters lub równoważnego wolnego od DNA pochodzenia ludzkiego, DNA-z, RNA-z oraz inhibitorów PCR co jest potwierdzone odpowiednim certyfikatem.

Pytanie 14

dotyczy części nr 16:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w mniejszych opakowaniach jednostkowych z zachowaniem wymaganej ilości końcowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania z zachowaniem wymaganej ilości końcowej. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w dla części 16 załączniki: formularz asortymentowo-cenowy nr 2.16, wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców zamówienie podstawowe nr 3.16 i wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców prawo opcji nr 4.16 do SWZ zmieniając opakowania na sztuki.

Pytanie 15:

dotyczy części 20 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 20.1 produktu od producenta nie spełniającego wymagań normy ISO 13485 lub ISO 9001? W naszym przekonaniu pozostałe wymagania Zamawiającego, a przede wszystkim pełna kompatybilność z posiadanymi urządzeniami oraz potwierdzenie certyfikatem kryteriów czystości, wystarczająco potwierdzają spełnienie standardu jakości zaoferowanego produktu. Dowodem tego jest fakt, że Zamawiający od dłuższego czasu z powodzeniem korzysta z płytek bez certyfikatu ISO 13485 lub ISO 9001.

Podsumowując wnosimy o wykreślenie z opisu przedmiotu sformułowania „posiadają certyfikat potwierdzający, że producent spełnia wymagania normy ISO 13485 lub ISO 9001”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaproponowany produkt posiadał co najmniej jeden z poniższych certyfikatów tj.:

- certyfikat potwierdzający, że producent spełnia wymagania normy ISO 13485
- certyfikat potwierdzający, że producent spełnia wymagania normy ISO 9001
- certyfikat że produkt jest czysty do PCR (tzn. wolny od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR).

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w część 20 punkt 20.1 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 16:

dotyczy części 20:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w poz. 20.1 oraz 20.3 produktów konfekcjonowanych w mniejszych opakowaniach jednostkowych z zachowaniem wymaganej ilości końcowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania z zachowaniem wymaganej ilości końcowej. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się dla części 20 załączniki: formularz asortymentowo-cenowy nr 2.20, wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców zamówienie podstawowe nr 3.20 i wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców prawo opcji 4.20 do SWZ zmieniając opakowania na sztuki.

Pytanie 17:

dotyczy części nr 23 :

1. Wg naszej wiedzy producent w ofercie posiada dwie linie produktów 4N6FLOQ Swabs: Genetics oraz Crime Scene. Prosimy o doprecyzowanie, którą wersję Zamawiający miał na myśli.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu z zachowaniem wszystkich zapisów zawartych w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 23.

Pytanie 18:**dotyczy części nr 23:**

Opis „4N6FLOQ Swabs” wskazuje, że produkt posiada certyfikat potwierdzający, że producent spełnia wymagania normy ISO 18385:2016. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego ten warunek?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu z zachowaniem wszystkich zapisów zawartych w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 23.

Pytanie 19**dotyczy części nr 23 :**

Czy Zamawiający pisząc w poz. 23.2 “tulejka ochronna z tworzywa sztucznego wyposażona w etykietkę opisową, spełniająca funkcję ochronną dla zabezpieczonego materiału biologicznego, skonstruowana tak, aby podłoże z materiałem biologicznym umieszczone wewnątrz tulejki uległo samoistnemu wyschnięciu” miał na myśli szczelną probówkę zabezpieczającą pobrany materiał przed kontaminacją, a jako system osuszający specjalnie skonstruowany korek z wkładem pochłaniającym wilgoć?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia wymazówki z tulejką ochronną z tworzywa sztucznego, skonstruowaną tak, aby podłoże z materiałem biologicznym umieszczone wewnątrz tulejki uległo samoistnemu wyschnięciu a jednocześnie spełniające funkcję ochronną dla zabezpieczonego materiału biologicznego.

Pytanie 20:**dotyczy części nr 23 :**

4. Produkt w poz. 23.2 konfekcjonowany jest w opakowaniach jednostkowych po 50 szt. Prawdopodobnie nastąpiła pomyłka związana z określeniem wielkości opakowania. Prosimy o weryfikację.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania z zachowaniem wymaganej ilości końcowej. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się dla części 23 załączniki: formularz asortymentowocenowy nr 2.23, wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców zamówienie podstawowe nr 3.23 i wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców prawo opcji 4.23 do SWZ zmieniając opakowania na sztuki.

Pytanie 21:**dotyczy części nr 28 (poz. 28.4):**

Termin ważności testu RSID Urine w momencie wyprodukowania to 6 m-cy. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o dacie ważności nie krótszej niż 4 miesiące?

Odpowiedź;

w związku z sprostowaniem z dnia 14.01.2025 r Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu o dacie ważności nie krótszej niż 10 miesięcy. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w części 28 punkt 28.4 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 22:**dotyczy części nr 30**

Termin ważności zestawu AmpliconRX w momencie wyprodukowania to 12 m-cy. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o dacie ważności nie krótszej niż 10 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu o dacie ważności nie krótszej niż 10 miesięcy.

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się zapisy w części 30 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytania z dnia 14.01.2025 r.:**Pytanie 23:****do części nr 28 (poz. 28.4):**

„w związku z otrzymanymi nowymi informacjami od producenta, chcielibyśmy sprostować jedno z zadanych pytań w poprzedniej wiadomości tj. pytanie

Nowa treść pytania:

"Aktualnie termin ważności testu RSID Urine w momencie wyprodukowania to 12 m-cy. Czy w związku z tym Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o dacie ważności nie krótszej niż 10 miesięcy?"

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu o dacie ważności nie krótszej niż 10 miesięcy. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w części 28 punkt 28.4 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytania z dnia 13.01.2025 r.:**Pytanie 24:****dotyczy formularza asortymentowo - cenowego dla części 6 :**

1. Dotyczy formularza asortymentowo - cenowego dla części: 6

1. 1 opakowanie zestawu Investigator Quantiplex Pro Flex umożliwia wykonanie 576 reakcji.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę formularza asortymentowo - cenowego, aby jm było opakowanie a nie próbka?

Jeśli nie ma takiej opcji to prosimy Zamawiającego o zmianę ilości próbek w zamówieniu podstawowym i opcjonalnym tak aby po podzieleniu przez 576 była liczba całkowita.

W przypadku braku zgody, szacowanie ceny będzie musiało uwzględnić nadwyżki ilości opakowań wynikające z niemożliwości podziału zestawu.

Jednocześnie czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby składać zamówienia jednorazowo na 576 próbek, czyli 1 opakowanie ?

Dodatkowo, czy Zamawiający wyrazi zgodę na poszerzenie formularza cenowo o pozycję: zestaw do kalibracji? Swoją prośbę motywujemy tym, że zestaw do kalibracji aparatów 7500 i Quant Studio oferowany jest jako osobny produkt.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na składanie zamówień jednorazowych na 576 próbek, ponadto wyraża zgodę na poszerzenie formularza asortymentowo-cenowego o pozycję zestaw do kalibracji. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w całości załączniki: formularz asortymentowo-cenowy nr 2.6, wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców zamówienie podstawowe nr 3.6 i wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców prawo opcji 4.6 do SWZ.

Pytanie 25:

dotyczy załącznika nr 8 do SIWZ, część 6:

Zamawiający opisał: "zestaw wystarczający do wykonania maksymalnie 567 reakcji"

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę opisu na: "zestaw wystarczający do wykonania maksymalnie 576 reakcji" gdyż na tyle reakcji jest zestaw investigator Quantiplex Pro Flex.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę opisu na „zestaw wystarczający do wykonania maksymalnie 576 reakcji” W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się zapisy dla części 6 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 26:

dotyczy załącznika nr 8 do SIWZ, część 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności produktu Investigator Quantiplex Pro Flex wynosił min. 9 miesięcy ? Swoją prośbę motywujemy tym że obecnie dostępne zestawy mają taki termin ważności.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu o dacie ważności nie krótszej niż 9 miesięcy.

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się zapisy dla części 6 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 27:

dotyczy formularza asortymentowo - cenowego dla części 23.2:

Czy Zamawiający dopuści jedne z poniższych wymazówek:

1. wymazówki, których długość całkowita wynosi mniej niż 11 cm ale mają system aktywnego suszenia (jak produkt o numerze katalogowym: WB100102) i pakowane są po 50 sztuk w opakowaniu.
2. wymazówki, których długość całkowita wynosi nie mniej niż 11 cm, ale nie mają systemu suszenia (jak produkt o numerze katalogowym: WB100101)

Odpowiedź na pytanie pkt 1 i 2:

Zamawiający wymaga dostarczenia wymazówki z tulejką ochronną z tworzywa sztucznego, skonstruowaną tak, aby podłoże z materiałem biologicznym umieszczone wewnątrz tulejki uległo samoistnemu wyschnięciu a jednocześnie spełniające funkcję ochronną dla zabezpieczonego materiału biologicznego. Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania z zachowaniem wymaganej ilości końcowej. Ponadto,

Zamawiający dopuszcza wymazówki, których długość całkowita wynosi nie mniej niż 10 cm. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w części 23 punkt 23.2 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ oraz załączniki: formularz asortymentowo-cenowy nr 2.23, wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców zamówienie podstawowe nr 3.23 i wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców prawo opcji 4.23 do SWZ zmieniając opakowania na sztuki.

Pytanie nr 28:

dotyczy formularza asortymentowo - cenowego dla części 46.3:

Zamawiający opisał: "konfekcjonowane fabrycznie w opakowaniach kartonowych, w każdym opakowaniu po 240 rotorów oraz 250 probówek"

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: "konfekcjonowane fabrycznie w opakowaniach kartonowych, w każdym opakowaniu po 240 rotorów oraz 240 probówek" gdyż tyle faktycznie jest w 1 op. produktu Rotor Adapters kompatybilnego z aparatem QIAcube.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu „konfekcjonowane fabrycznie w opakowaniach kartonowych, w każdym opakowaniu po 240 rotorów oraz 240 probówek”

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w części 46 punkt 46.3 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie nr 29:

dotyczy załącznika nr 8 do SIWZ, część 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności produktu QIASymphony DNA Investigator Kit wynosił min. 6 miesięcy ? Swoją prośbę motywujemy tym że obecnie dostępne zestawy w magazynie mają taki termin ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu QIASymphony DNA Investigator Kit o dacie ważności nie krótszej niż 6 miesięcy. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w części 7 pkt 7.1 a) w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 30:

dotyczy formularza asortymentowo - cenowego dla części 7:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zmianę ilości próbek zarówno w formularzu asortymentowo - cenowym jak i w załącznikach 3.7 i 4.7 tak aby ilości były podzielne przez 144 gdyż na tyle reakcji jest 1 opakowanie QIASymphony DNA Investigator Kit przy zastosowaniu wymaganego protokołu.

W przypadku braku zgody, szacowanie ceny będzie musiało uwzględnić nadwyżki ilości opakowań wynikające z niemożliwości podziału zestawu.

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody, aby zamawiając podawać ilości próbek, które po podzieleniu przez 144 dadzą liczbę całkowitą.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości przedmiotu zamówienia podzielnej na 144, natomiast akceptujemy fakt, że szacowana cena będzie uwzględniała wyniki z tego nadwyżki próbek.

Pytanie nr 31:

dotyczy formularza asortymentowo - cenowego dla części 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktów równoważnych zarówno w części 5.1 i 5.2 ale kompatybilnych z oprogramowaniem HID Real-Time PCR Analysis Software v1.1 or 1.2. w przypadku używania aparatu Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System i z oprogramowaniem QuantStudio Design and Analysis Software, wersja v1.4.1 i wyższa w przypadku używania aparatu QuantStudio 5 Real-Time PCR System ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowanie produktów, które są nie kompatybilne z oprogramowaniami wymienionymi w opisie przedmiotu zamówienia dla części 5.1 i 5.2.

Pytanie 32:

dotyczy SIWZ, rozdział VIII, część 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykazanie 1 dostawy na co najmniej 1.100.000,00 PLN brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w odniesieniu do wymogu spełnienia warunku udziału w postępowaniu dot. zdolności technicznej i zawodowej w SWZ w odniesieniu do wysokości dostaw. Natomiast modyfikuje zapis w SWZ w rozdziale VIII pkt 2 ppkt 2.4 dla części 5 na: jedną dostawą w wysokości min. 2.200.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 1.100.000,00 PLN brutto każda, lub czterema dostawami w wysokości min. 550.000,00 PLN brutto każda.

Pytanie 33:

dotyczy SIWZ, rozdział VIII, część 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykazanie 1 dostawy na co najmniej 1.300.000,00 PLN brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w odniesieniu do wymogu spełnienia warunku udziału w postępowaniu dot. zdolności technicznej i zawodowej w SWZ w odniesieniu do wysokości dostaw. Natomiast modyfikuje zapis w SWZ w rozdziale VIII pkt 2 ppkt 2.4 dla części 7 na: **jedną dostawą w wysokości min. 2.600.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 1.300.000,00 PLN brutto każda, lub czterema dostawami w wysokości min. 650.000,00 PLN brutto każda.**

Pytanie z dnia 14.01.2025 r.

Pytanie 34:

dotyczy części 17:

„Dotyczy części 17:

Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze po 1000 szt.? Pozostałe cechy i parametry zgodnie z SWZ. Proponowanie takiego sposobu konfekcjonowania nie wpływa na żaden sposób na użytkowanie produktu.?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania z zachowaniem wymaganej ilości końcowej. W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się dla części 17 załączniki: formularz asortymentowo-cenowy nr 2.17, wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców zamówienie podstawowe nr 3.17 i wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców prawo opcji 4.17 do SWZ zmieniając opakowania na sztuki.

Pytania z dnia 14.01.2025 r.

Pytanie 35:

dotyczy: SWZ III. 1. oraz SWZ IV. 8. Dla części:1,2,4,5,8,9,14:

Zamawiający pisze:

Postępowanie prowadzone jest w języku polskim

oraz Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczone przez wykonawcę.

Prosimy o wyrażenie zgody na przedstawienie kart katalogowych/ dokumentów walidacyjnych/ certyfikatów/ biuletynów technicznych oraz innych dokumentów potwierdzających wymagane parametry w języku angielskim

Uzasadnienie: Wykonawca informuje, że wyżej wymienione dokumenty są jedynie dostępne w języku angielskim. To jest wersja wiążąca. Tłumaczenie oryginalnych dokumentów prowadzi często do niepoprawnego stosowania specyficznej terminologii fachowej.

Dlatego zalecamy stosowanie oryginalnej wersji angielskiej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawienie dokumentacji związanej z oferowanym asortymentem w języku angielskim.

Pytanie 36:

dotyczy: wzór umowy, § 3 pkt. 8 dla części:1, 2, 4, 5, 8, 9, 14:

Zamawiający pisze: Wykonawca wraz z dostawą przesyła wypełniony, w zakresie asortymentu oraz ilości podpisany przez uprawnionego przedstawiciela, druk protokołu

Prosimy o wyrażenie zgody na przesłanie protokołu za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej

Uzasadnienie: Wykonawca informuje, że proces magazynowania i konfekcjonowania przesyłek jest w znacznym stopniu zautomatyzowany. Przesyłki są zaopatrzone w standardowe dokumenty przewozowe. W związku z tym nie ma możliwości dołączania do dostawy indywidualnych dokumentów Zamawiającego. Protokoły dostarczamy drogą mailową.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie protokołów odbioru jakościowo ilościowego za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej. Modyfikuje się zapis w § 3 pkt. 8 w projektowanych postanowieniach umowy w załącznikach 6.1 – 6.52.

Pytanie 37:

dotyczy: wzór umowy, § 4 pkt. 9 dla części: 1, 2, 4, 5, 8, 9, 14:

Zamawiający pisze: Przewidziane środki finansowe dla poszczególnych Bezpośrednich Odbiorców, nie mogą zostać wykorzystane przez innego Bezpośredniego Odbiorcę, a tym samym WYKONAWCA nie może realizować Umowy kosztem środków finansowych przewidzianych dla innego Bezpośredniego Odbiorcy.

Prosimy o usunięcie następującej części zapisku: *a tym samym WYKONAWCA nie może realizować Umowy kosztem środków finansowych przewidzianych dla innego Bezpośredniego Odbiorcy*

Uzasadnienie: Wykonawca nie jest odpowiedzialny za działalność poszczególnych Bezpośrednich Odbiorców. Odpowiedzialność za kontrolę poszczególnych Bezpośrednich Odbiorców leży po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zapisu „ a tym samym WYKONAWCA nie może realizować Umowy kosztem środków finansowych przewidzianych dla innego Bezpośredniego Odbiorcy”

Zamawiający modyfikuje zapis w § 4 pkt. 9 w projektowanych postanowieniach umowy w załącznikach 6.1-6.52.

Pytanie 38:

dotyczy: wzór umowy, § 5 pkt.5 dla części: 1, 2, 4, 5, 8, 9, 14:

Zamawiający pisze:

Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego towaru w ciągu 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji

Prosimy o zmianę zapisu na: Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego towaru w ciągu 10 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji

Uzasadnienie: Wykonawca informuje, że w ramach reklamacji w okresie trwania umowy może zająć konieczność sprowadzenia nowej szarży produktu bezpośrednio z miejsca produkcji w USA. W takim przypadku dłuższy czas dostawy jest niezbędny ze względu na logistykę międzynarodową.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do wymiany wadliwego towaru w § 5 pkt 5 w projekcie z 5 dni roboczych na 10 dni roboczych. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje zapis w § 5 pkt 5 w projektowanych postanowieniach umowy w załącznikach 6.1-6.52.

Pytanie 39:

dotyczy OPZ, część nr 1:

Zamawiający pisze:

- dodatkowo sześć opakowań zestawów standardów matrycy (dwa na każdy rok trwania umowy)

Czy Zamawiający ma na myśli sześć opakowań zestawów standardów matrycy w ramach całości umowy czy sześć opakowań zestawów standardów matrycy dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy na okres trwania umowy? Prosimy o doprecyzowanie ilości zestawów standardów matrycy na okres trwania umowy:

- Jasne określenie ilości zestawów standardów matrycy dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy oraz dla każdego odczynnika na cały okres obowiązywania umowy.

- Ujęcie zestawów standardów matrycy w formularzu cenowym jako odrębnej pozycji

- Wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów standardów matrycy w odniesieniu do poszczególnych części zamówienia.

Zarówno w wykazie ilościowym jak i w formularzu cenowym nie zostało to jednoznacznie określone.

Standard matrycy jest osobnym produktem i jako taki powinien być odpowiednio wykazany

w wymienionych dokumentach. Prosimy o odpowiednie dopasowanie dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia sześciu zestawów standardów matrycy dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy przez cały okres trwania umowy, tj. po dwa opakowaniu na rok przez trzy lata dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy.

Zamawiający nie wyraża zgody na ujęcie zestawów standardów matrycy w formularzu cenowym jako odrębnej pozycji.

Zamawiający nie wyraża zgody na wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów standardów matrycy.

Pytanie 40:

dotyczy OPZ, część nr 1 i 2:

Zamawiający pisze: z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaferowany w części 1 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części 2.

prosimy o jednoznaczne wyjaśnienie, jak należy interpretować ten zapis:

1. Czy Zamawiający wprowadza całkowity zakaz składania ofert obejmujących produkty tego samego producenta jednocześnie w części 1 i 2? Innymi słowy, czy Wykonawca, składając ofertę na część 1 z produktem danego producenta, automatycznie nie może złożyć oferty na część 2 z produktem tego samego producenta?

lub

2. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę ofert obejmujących produkty tego samego producenta w częściach 1 i 2, natomiast podczas oceny ofert Zamawiający samodzielnie uwzględni zapis OPZ i podejmie decyzję, wybierając produkty różnych producentów w częściach 1 i 2, niezależnie od liczby ofert spełniających wymagania techniczne?

Uzasadnienie prawne prośby:

Zgodnie z art. 99 ust. 1 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedmiot zamówienia musi być opisany w sposób jednoznaczny, wyczerpujący oraz niebudzący wątpliwości. Wprowadzenie kryterium

różnorodności producentów w dwóch częściach postępowania bez jasnej definicji zasad oceny ofert może prowadzić do różnych interpretacji przez Wykonawców, co narusza zasadę przejrzystości oraz równego traktowania wykonawców określoną w art. 16 pkt 1 PZP.

Prosimy o doprecyzowanie tego zapisu w celu wyeliminowania potencjalnych niejasności oraz zapewnienia równego traktowania Wykonawców w postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź:

Z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany przez Wykonawcę w części 1 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż zaoferowany przez Wykonawcę odczynnik wymieniony w części 2.

W związku z wprowadzonymi zmianami modyfikuje się w części 1 i 2 w załączniku nr 8 OPZ do SWZ.

Pytanie 41:

dotyczy OPZ, część nr 1:

Zamawiający pisze: termin ważności co najmniej 12 miesięcy od daty dostarczenia zestawu

Prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności na 8 miesięcy.

Uzasadnienie: Wykonawca informuje, że wymagany produkt ze względu na biodegradalność składników nie jest dostępny z terminem ważności co najmniej 12 miesięcy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie wymaganego terminu ważności na 8 miesięcy.

Pytanie 42:

dotyczy OPZ, część nr 2:

Zamawiający pisze:

- konfekcjonowany fabrycznie, w opakowaniu 1 kompletny zestaw wymienionej powyżej matrycy.

Prosimy o doprecyzowanie ilości zestawów standardów matrycy na okres trwania umowy:

- Jasne określenie ilości zestawów standardów matrycy dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy oraz dla każdego odczynnika na cały okres obowiązywania umowy.

- Ujęcie zestawów standardów matrycy w formularzu cenowym jako odrębnej pozycji

- Wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów standardów matrycy w odniesieniu do poszczególnych części zamówienia.

Zarówno w wykazie ilościowym jak i w formularzu cenowym nie zostało to jednoznacznie określone. Standard matrycy jest osobnym produktem i jako taki powinien być odpowiednio wykazany w wymienionych dokumentach. Prosimy o odpowiednie dopasowanie dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia trzech zestawów standardów matrycy dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy przez cały okres trwania umowy, tj. po jednym opakowaniu na rok przez trzy lata dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy.

Zamawiający nie wyraża zgody na ujęcie zestawów standardów matrycy w formularzu cenowym jako odrębnej pozycji.

Zamawiający nie wyraża zgodny na wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów standardów matrycy.

Pytanie 43:

dotyczy: Formularz asortymentowo - cenowy, część nr 2 i 4:

Czy Zamawiający pod pojęciem czas amplifikacji rozumie czas wynikający z profilu termicznego bez uwzględnienia czasu grzania/chłodzenia, który jest zmienny dla różnych urządzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający pod pojęciem czas amplifikacji rozumie czas wynikający z profilu termicznego reakcji PCR tj. od momentu rozpoczęcia procesu denaturacji do zakończenia procesu elongacji końcowej (tzw. „final extension”).

Pytanie 44:

dotyczy OPZ, część nr 4:

Zamawiający pisze:

- Dodatkowo trzy opakowania, jedno na każdy rok trwania umowy, zestawów standardów matrycy

Prosimy o doprecyzowanie ilości zestawów standardów matrycy na okres trwania umowy:

- Jasne określenie ilości zestawów standardów matrycy dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy oraz dla każdego odczynnika na cały okres obowiązywania umowy.

- Ujęcie zestawów standardów matrycy w formularzu cenowym jako odrębnej pozycji

- Wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów standardów matrycy w odniesieniu do poszczególnych części zamówienia.

Zarówno w wykazie ilościowym jak i w formularzu cenowym nie zostało to jednoznacznie określone.

Standard matrycy jest osobnym produktem i jako taki powinien być odpowiednio wykazany

w wymienionych dokumentach. Prosimy o odpowiednie dopasowanie dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia trzech zestawów standardów matrycy dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy przez cały okres trwania umowy, tj. po jednym opakowaniu na rok przez trzy lata dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy.

Zamawiający nie wyraża zgodny na ujęcie zestawów standardów matrycy w formularzu cenowym jako odrębnej pozycji.

Zamawiający nie wyraża zgodny na wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów standardów matrycy.

Pytanie 45:

dotyczy OPZ, część nr 5.1 i 5.2 :

Zamawiający pisze:w 5.1. Dodatkowo trzy zestawy (po jednym na każdy rok trwania umowy) do kalibracji aparatów 7500 RT-PCR System i QuantStudio 5 Real Time PCR Instrument: zestaw gotowy do użycia, służący do wykonania spektralnej kalibracji barwników i innych parametrów wymaganych przez oprogramowanie w/w aparatów, z pełną kompatybilnością współdziałania z zestawem do ilościowego

oznaczania DNA oferowanego w tym zadaniu oraz spektralnymi właściwościami w/w aparatów - ROI (region pikseli na kamerze CCD odpowiadający dołkom płytki), Background (tło), Optical (właściwości optyczne), konfekcjonowany fabrycznie, pozwalający na min. 2 krotne użycie.

W 5.2.: zestaw będzie posiadał ilościowo dodatkowe odczynniki opisane w przedmiocie zamówienia dla części nr 5.1;

Zamawiający wymaga uwzględnienia dwóch różnych zestawów kalibracyjnych i nie określa jednoznacznie ich konkretnych ilości. Prosimy o doprecyzowanie ilości zestawów do kalibracji na okres trwania umowy:

- Jasne określenie ilości zestawów do kalibracji dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy oraz dla każdego odczynnika na cały okres obowiązywania umowy.

- Ujęcie zestawów do kalibracji w formularzu cenowym jako odrębnych pozycji

- Wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów do kalibracji w odniesieniu do poszczególnych części zamówienia.

Uzasadnienie: Zarówno w wykazie ilościowym jak i w formularzu cenowym nie zostało to jednoznacznie określone. Zestaw do kalibracji jest osobnym produktem i jako taki powinien być odpowiednio wykazany w wymienionych dokumentach. Prosimy o odpowiednie dopasowanie dokumentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia trzech zestawów standardów do spektralnej kalibracji barwników dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy przez cały okres trwania umowy, tj. po jednym opakowaniu na rok przez trzy lata dla każdego Bezpośredniego Odbiorcy.

Modyfikuje się załącznik nr 8 OPZ do SWZ dla części 5.

Zamawiający nie wyraża zgody na ujęcie zestawów standardów do spektralnej kalibracji barwników w formularzu cenowym jako odrębnej pozycji.

Zamawiający nie wyraża zgody na wskazanie w wykazie ilościowym wymaganej liczby zestawów standardów do spektralnej kalibracji barwników.

Pytanie 46:

dotyczy OPZ, część nr 5.1. i 5.2 :

Zamawiający pisze: Dodatkowo trzy zestawy (po jednym na każdy rok trwania umowy) do kalibracji aparatów 7500 RT-PCR System i QuantStudio 5 Real Time PCR Instrument: zestaw gotowy do użycia, służący do wykonania spektralnej kalibracji barwników i innych parametrów wymaganych przez oprogramowanie w/w aparatów, z pełną kompatybilnością współdziałania z zestawem do ilościowego oznaczania DNA oferowanego w tym zadaniu oraz spektralnymi właściwościami w/w aparatów - ROI (region pikseli na kamerze CCD odpowiadający dołkom płytki), Background (tło), Optical (właściwości optyczne), konfekcjonowany fabrycznie, pozwalający na min. 2 krotne użycie,

Prosimy o wydzielenie odczynników służących do kalibracji instrumentu (np. ROI,optical,background) do oddzielnego zadania lub o wydzielenie tych odczynników jako osobnej pozycji i dopuszczenie składania ofert na poszczególne pozycje w części nr 5.

Uzasadnienie: Zestawy do wykonania spektralnej kalibracji barwników oraz innych parametrów wymaganych przez oprogramowanie wskazanych aparatów są dostępne w ofercie kilku producentów oferujących zestawy multipleksowe do ilościowego oznaczania ludzkiego DNA techniką „real-time PCR”.

Zestaw kalibracyjny przeznaczony dla aparatów 7500 RT-PCR System i QuantStudio 5 Real-Time PCR Instrument, obejmujący kalibrację ROI (region pikseli na kamerze CCD odpowiadający dołkom płytki), Background (tło) oraz Optical (właściwości optyczne), znajduje się jednak wyłącznie w ofercie producenta tych aparatów. Wynika to jednoznacznie z instrukcji obsługi aparatów, w których jest opisana kalibracja ROI, Background oraz Optical i jest niezależna od kalibracji spektralnej, która jest opisana jedynie w instrukcji obsługi zestawu Quantifiler Trio DNA Quantification Kit podanego jako odczynnik referencyjny.

Zamawiający w SWZ wskazuje, że jego intencją jest przedstawienie „typu” towaru spełniającego określone wymagania. W związku z tym dopuszczalne jest zaoferowanie rozwiązań równoważnych, które gwarantują co najmniej takie same normy, parametry, standardy techniczno-jakościowe oraz funkcjonalne.

Z perspektywy Wykonawcy OPZ dla części nr 5.1. nie spełnia warunków opisanych w SWZ. Część ta dotyczy zakupu odczynników i zestawów kalibracyjnych koniecznych do pracy z aparatami 7500 Real-Time PCR System oraz QuantStudio 5 Real-Time PCR Instrument. Zestawy kalibracyjne obejmujące ROI, Background i Optical nie są kluczowym elementem przedmiotu zamówienia w części nr 5 i stanowią jedynie element konieczny do sporadycznej kalibracji aparatów 7500 Real-Time PCR System oraz QuantStudio 5 Real-Time PCR Instrument wymaganych przez producenta wyżej wymienionych urządzeń.

Uwzględnienie takich zestawów w OPZ dla części 5.1. narusza zasady:

- równego traktowania wykonawców (art. 16 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych),
- uczciwej konkurencji (art. 16 pkt 1 PZP), oraz
- przejrzystości postępowania (art. 99 ust. 1 PZP),

ponieważ w praktyce faworyzuje jedynie produkty jednego producenta.

Wyłączenie zestawów kalibracyjnych (ROI, Background, Optical) jako osobnej części w przetargu umożliwiłoby zaoferowanie produktów równoważnych, stanowiących główny przedmiot zamówienia czyli zestawów multipleksowych do ilościowego oznaczania DNA spełniających wymagane parametry techniczne lub przewyższające je, a jednocześnie przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności postępowania.

Jeśli Zamawiający nie planuje modyfikacji SWZ/OPZ (wydzielenia zestawów kalibracyjnych do osobnego zadania lub wydzielenia tych zestawów jako osobnej pozycji i dopuszczenia składania ofert na poszczególne pozycje w części 5) w celu umożliwienia szerszego udziału wykonawców i zwiększenia konkurencyjności postępowania, prosimy o szczegółowe uzasadnienie prawne i merytoryczne braku możliwości wprowadzenia takich zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podjął decyzję o modyfikacji załącznika nr 8 OPZ do SWZ w części 5 polegającej na odstąpieniu od wymagania dostarczenia odczynników służących do kalibracji instrumentu (ROI, Background, Optical) i podjął decyzję o pozostawieniu zestawów do wykonania spektralnej kalibracji barwników.

Pytanie 47:

dotyczy OPZ, część nr 8 pozycja 1:

Zamawiający pisze: termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia.

Prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności na 8 miesięcy.

Uzasadnienie: Wykonawca informuje, że wymagany produkt ze względu na biodegradalność składników nie jest dostępny z terminem ważności co najmniej 12 miesięcy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na skrócenie wymaganego terminu ważności do 8 miesięcy.

Pytanie 48:

dotyczy OPZ, część nr 9:

Zamawiający pisze: termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia.

Prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności na 8 miesięcy.

Uzasadnienie: Wykonawca informuje, że wymagany produkt ze względu na biodegradalność składników nie jest dostępny z terminem ważności co najmniej 12 miesięcy

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie wymaganego terminu ważności do 8 miesięcy.

Pytania z dnia 15.01.2025 r.:

Pytanie nr 49:

- projekt umowy do części nr 23, 49

Prosimy o wskazanie warunków płatności za zrealizowane zamówienia.

Odpowiedź:

Warunki płatności za zrealizowane zamówienia zostały wskazane w modyfikacji załączników 6.23 i 6.49 w §4 ust. 8,9,10,11 projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 50:

- projekt umowy do części nr 23, 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §6 ust. 1 projektu umowy w brzmieniu:

„Wykonawca zapłaci Bezpośredniemu Odbiorcy karę umowną za niedotrzymanie terminów określonych w § 3 ust. 3 umowy w wysokości 0,3% wartości brutto zamówionej a nie zrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 0,3% wartości brutto zamówionej dostawy za każdy dzień zwłoki W związku z powyższym modyfikuje się zapis w § 6 ust. 1

w projektowanych postanowieniach umowy załączniki 6.23 i 6.49.

Pytanie 51:

- projekt umowy do części nr 23, 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §6 ust. 2 projektu umowy w brzmieniu:

„W przypadku wystąpienia zwłoki w dostarczeniu reklamowanego przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Bezpośredniemu Odbiorcy kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu dostawy określonego w § 5 ust. 5 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 0,5% wartości brutto reklamowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu dostawy określonego w § 5 ust. 5 umowy. W związku z powyższym modyfikuje się zapis w § 6 ust. 2 **w projektowanych postanowieniach umowy załączniki 6.23 i 6.49.**

Pytanie 52:**- projekt umowy do części nr 23, 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §6 ust. 3 projektu umowy w brzmieniu:

„Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 5% wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 7.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej jednocześnie modyfikuje zapis w projektowanych postanowieniach umowy w § 6 ust 3 na: „Łączna wysokość kar umownych za realizację zamówienia podstawowego nie może przekroczyć 10 % wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1.”

Pytanie 53:**- projekt umowy do części nr 23, 49**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §6 ust. 6 projektu umowy w brzmieniu:

„W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej wartości umowy.”

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis § 6 ust. 6 umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.

W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na *od niezrealizowanej wartości umowy*.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej jednocześnie modyfikuje zapis w projektowanych postanowieniach umowy w §6 ust.7 na: „W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej wartości umowy.”

W związku z powyższymi zmianami modyfikuje się w całości załączniki 6.1-6.52 do SWZ.

Pytania z dnia 15.01.2025 r.:**Pytanie 54:**

Dotyczy Części 12 – Mieszanina Fenol: Chloroform: Alkohol Izoamylowy (25:24:1) pH 8.0

Prosimy o podanie wielkości opakowania? Czy zaakceptują Państwo produkt o nr kat. 6805-100ML lub 6810-400ML?

<https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/product/mm/6805op>.

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 12 wskazał wielkość opakowania.

Pytanie 55:

Dotyczy Części 14 – Enzym proteinaza K30 stosowana do biologii molekularnej

Proteinaza K 30 u/mg

Prosimy o podanie wielkości opakowania? Czy zaakceptują Państwo poniższy produkt o nr kat. P2308 (Proteinase K from Tritirachium album lyophilized powder, BioUltra, ≥ 30 units/mg protein, for molecularbiology)?

<https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/product/sial/p2308>

https://www.sigmaaldrich.com/specification-sheets/540/122/P2308-BULK_SIAL_.pdf lub do wyboru:

https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/product/compare?term=proteinase%20K&facet%5B0%5D=facet_product_category%3Aenzymes&facet%5B1%5D=facet_web_titertest_app%3ADNA%20extraction&focus=products&page=1&perpage=30&sort=relevance&type=product&products=P6556%3ASIGMA%3Asial%2CSAE0009%3ASIGMA%3Asial%2C70663%3AMM%3Asial%2CP9290%3ASIGMA%3Asial&returnUrl=%2Fsearch

%2Fproteinase-k

Odpowiedź

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 14 wskazał wielkość opakowania.

Pytanie 56:

Dotyczy Części 15 - Poz. 1 Roztwór dithiotreitolu (DL-Dithiothreitol solution), Poz. 2 Dithiothreitol – DTT:

Prosimy o podanie wielkości opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 15 wskazał wielkość opakowania.

Pytanie 57:

Dotyczy Części 22 - Mikropłytki reakcyjne 96 dołkowe Elevated Skirt 96 well o poj. 0,2 ml PCR plate lub równoważne.

Prosimy o podanie wielkości opakowania, koloru oraz do jakiego termocyklera mają mieć zastosowanie?

Do wyboru np:

<https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/product/compare?term=781400&focus=products&page=1&perpage=30&sort=relevance&type=product&products=BR781357%3AALDRICH%3Asial%2CBR781400%3AALDRICH%3Asial&returnUrl=%2Fsearch%2F781400>

CH%3Asial&returnUrl=%2Fsearch%2F781400

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 22 wskazał wielkość opakowania, kolor oraz do jakiego termocyklera mają zastosowanie.

Pytanie 58:

Dotyczy Części 34 – Alkohol etylowy 96% cz.d.a wzór sum.: C₂H₅OH

Prosimy o podanie wielkości opakowania? Czy zaakceptują Państwo poniższy produkt o nr kat. 159010 Ethyl alcohol, pure 92.6-95.2% (m/m), reagent grade, for extraction, for analytical purposes, 95.1-96.9 % (v/v), reag. Ph. Eur., EMSURE®?

<https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/product/mm/159010>

<https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/specification-sheet/SPEC/MDA/CHEM/1.59010/1.59010.0500>

Odpowiedź :

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 34 wskazał wielkość opakowania oraz cechy produktu w tym wymaganą wartość stężenia etanolu.

Pytanie 59:

Dotyczy Części 36 – Woda do reakcji PCR, wolna od Dnaz i Rnaz

Prosimy o podanie wielkości opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 36 wskazał wielkość opakowania.

Pytanie 60:

Dotyczy Części 40 – Probówki typu strip z płaskim zamknięciem PCR Tubes & Caps 0.2mL (8-strip format) lub równoważny

Czy zaakceptują Państwo poniższy produkt o nr kat. BR781326?

<https://www.sigmaaldrich.com/PL/pl/product/aldrich/br781326>

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 40 wskazał cechy produktu.

Pytanie 61:

Dotyczy Części 48 – Ultraczysta woda destylowana do zastosowania w procesach molekularnych, wolna od DNaz/RNaz

Prosimy o podanie wielkości opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 8 OPZ do SWZ dla części 48 wskazał wielkość opakowania.

Pytania z dnia 16.01.2025 r.:

Pytanie 62:

dotyczy załącznik nr 8 do SWZ – część nr 1, część 3:

Zamawiający zapisał:

„- posiadający dostępną dla Zamawiającego walidację producenta przy użyciu aparatu AB 3130xl/3500/3500xl/Genetic Analyzer”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„- posiadający dostępną dla Zamawiającego walidację producenta przy użyciu aparatu AB 3130xl/3500/3500xl/Genetic Analyzer/ SeqStudioFlex24”

Ten zapis pozwoli Zamawiającemu otrzymać odczynnik walidowany przez producenta i dedykowany do posiadanych przez Zamawiającego urządzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał zmiany w załączniku nr 8 OPZ do SWZ opisie przedmiotu zamówienia w części 1 i 3, w zdaniu „posiadający dostępną przez Zamawiającego walidację producenta przy użyciu aparatu AB3130xl/3500/3500xl/Genetic Analyzer” o wpisanie urządzenia: „SeqStudioFlex24”. Bezpośredni odbiorcy zamawianego zestawu odczynników wykorzystują do badań ww. urządzenie i są w jego posiadaniu. W opisie przedmiotu zamówienia zestawu odczynników Zamawiający wskazał, że zamawiany odczynnik powinien być kompatybilny z aparatem SegStudioFlex24, a w rozumieniu Zamawiającego potwierdzeniem kompatybilności są badania walidacyjne wykonane przez producenta z wykorzystaniem ww. aparatu.

Modyfikuje się załącznik nr 8 OPZ do SWZ dla części 1 i 3.

Pytanie 63:

dotyczy załącznik nr 8 do SWZ – część nr 1, część 3:

Zamawiający zapisał:

„(zamawiający nie pokrywa kosztów związanych z ewentualną aktualizacją oprogramowania)”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o informację, jakimi wersjami oprogramowania zarówno systemu operacyjnego (typu Windows) oraz oprogramowania Gene Mapper ID-X Zamawiający dysponuje dla jakich urządzeń i w jakich lokalizacjach (miasta).

Informacje te są niezbędne do prawidłowego skalkulowania oferty cenowej w postępowaniu,

Jak również właściwego zaplanowania terminu dostawy – jako, że jest to parametr punktowany w postępowaniu.

Odpowiedź:

Bezpośredni odbiorcy posiadają:

-Sekwenator AB 3500 wraz z komputerem z systemem Windows Vista Business i oprogramowaniem DataCollection v 1.0 (SizeCaller v 1.1.0), Sekwenator SeqStudio 24 Flex z oprogramowaniem w wersji 1.1, GeneMapper IDX w wersji 1.7.2. w ilości 1 x „full version” i 3 x „klient version” na komputerach z oprogramowaniem Windows 10 (Lublin),

- Sekwenator AB 3500 wraz z komputerem z systemem Windows 10 i GeneMapper IDX w wersji 1.7.2. oraz dodatkowy Gene Mapper ID-X 1.6 client na komputerze w systemie operacyjnym Windows 7, SeqStudio 24 Flex pracujący w systemie operacyjnym Windows 11 z oprogramowaniem Gene Mapper ID-X 1.7 full oraz 8 dodatkowych oprogramowań Gene Mapper ID-X 1.7 client pracujących w systemie operacyjnym Windows 11 (Poznań),

- Sekwencator AB 3500 wraz z komputerem z systemem operacyjnym Windows 10 Enterprise LTSC i oprogramowaniem GeneMapper IDX w wersji 1.6 (Kraków),
- Sekwencator AB 3500, SeqStudio 24 Flex z systemem operacyjnym Windows 10 oraz Gene Mapper ID-x v 1.7 (Gdańsk),
- Sekwencator AB 3500 system operacyjny Windows 10 Enterprise oraz dwie licencje (jedna pełna, jedna typu „klient”) Gene Mapper IDX v 1.6 pracujących w systemie operacyjnym Windows 11 (Olsztyn),
- Sekwencator AB 3500, system operacyjny Windows 7 Professional oraz Gene Mapper ID-X v 1.5 (Rzeszów),
- Sekwencator SegStudioFlex 24 i system operacyjny Windows 10 oraz Gene Mapper ID-X 1.7, Sekwencator AB3500 z systemem operacyjnym Windows 10 oraz Gene Mapper ID-X 1.6 (Łódź),
- Sekwencator SeqStudio Flex 24 z systemem operacyjnym Windows 10 oraz Gene Mapper ID-X 1.7, Sekwencator AB 3500 z systemem operacyjnym Windows 7 Professional oraz Gene Mapper ID-X 1.5 (Katowice),
- Sekwencator AB 3500 wraz z komputerem z systemem Windows 10 Enterprise 2016 LTSC 64 Bit i oprogramowaniem DataCollection v 4.0 (SizeCaller v 1.1.1), GeneMapper IDX w wersji 1.5. na komputerze z oprogramowaniem Windows 7 Professional 2009 wersja 64Bit (Szczecin),
- Sekwencator AB 3500 i SeqStudioFlex24, system operacyjny Windows 10 oraz Gene Mapper ID-x v 1.7.2 i 1.5 (Wrocław).
- Sekwencator AB 3500 XL wraz z oprogramowaniem systemowym Windows 10 Enterprise i oprogramowaniem GeneMapper ID-X v 1.7.2 na dwóch stanowiskach komputerowych (KSP).

Pytanie 64:

dotyczy załącznik nr 8 do SWZ – część 5:

Zamawiający zapisał:

„(zamawiający nie pokrywa kosztów związanych z ewentualną aktualizacją oprogramowania)”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o informację jakimi wersjami oprogramowania Zamawiający dysponuje dla jakich urzędzeń i w jakich lokalizacjach (miasta).

Informacje te są niezbędne do prawidłowego skalkulowania oferty cenowej w postępowaniu, jak również właściwego zaplanowania terminu dostawy – jako że jest to parametr punktowany w postępowaniu.

Odpowiedź:

Bezpośredni odbiorcy posiadają:

- Aparat AB7500 Real-Time PCR wraz komputerem z systemem Windows 7 i oprogramowaniem 7500 HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.2; Aparat QuantStudio 5 wraz komputerem z systemem Windows 10 i oprogramowaniem HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.4 (Lublin),
- Trzy aparaty QuantStudio 5 i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.4 (Poznań),
- Aparat QuantStudio 5 i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.4 (Kraków),
- 7500 Real-Time PCR wraz komputerem z systemem Windows 7 Professional i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.3 (Gdańsk),

- Dwa aparaty 7500 Real-Time PCR i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.3 (Katowice),
- Aparat QuantStudio 5 i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.3 z systemem operacyjnym Windows 7 (Łódź),
- 7500 Real-Time PCR i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.3 (Rzeszów),
- Aparat QuantStudio 5 z systemem operacyjnym Windows 7 Profesional i oprogramowaniem HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.3 (Olsztyn),
- 7500 Real-Time PCR i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.2, 7500 Real-Time PCR i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.3, QuantStudio 5 i oprogramowanie HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.4 (Szczecin),
- wersją oprogramowania dla 7500 RT-PCR System HID Real-Time PCR Analysis Software v. 1.3 a dla QuantStudio 5 Real Time PCRQuantStudio Design and Analysis Software, wersja v 1.4. (Wrocław),
- Aparat QuantStudio 5 z systemem operacyjnym Windows 10 Enterprise i oprogramowaniem HID Real-Time PCR Analysis Software v 1.4 (KSP).

Pytanie nr 65:

dotyczy załącznik nr 8 do SWZ – część 37:

Zamawiający zapisał:

„- konfekcjonowany fabrycznie w opakowaniach o poj. 0,5l”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość dostarczenia produktu konfekcjonowanego

o pojemności 0.25l – i w ten sposób zwiększenia ilości oferowanego asortymentu z 579

z (zamówienie podstawowe) do 1158 (zamówienie podstawowe), z 289 (zamówienie opcjonalne) do 578

(zamówienie opcjonalne).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania (tj. zmianę wielkości opakowania jednostkowego) z zachowaniem zaoferowanej wymaganej ilości zamawianego produktu w przeliczeniu na litry. W opakowaniach nie większych niż 4 litry.

Modyfikuje się załącznik nr 8 OPZ do SWZ dla części 37 oraz załączniki: formularz asortymentowo-cenowy nr 2.37 do SWZ zmieniając opakowania na litry.

Zamawiający nie wyraża zgodny na zwiększenie ilości oferowanego asortymentu w zamówieniach podstawowych i opcjonalnych.

Pytanie 66:

dotyczy załącznik nr 8 do SWZ – część 5.1:

Zamawiający zapisał:

„Dodatkowo trzy zestawy (po jednym na każdy rok trwania umowy) do kalibracji aparatów 7500 RT-PCR System i QuantStudio 5 Real Time PCR Instrument”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udostępnienie informacji jaką ilością urządzeń typu 7500 RT-PCR System i QuantStudio 5 Real Time PCR Instrument Zamawiający dysponuje, co pozwoli na właściwe obliczenie ceny.

Odpowiedź:

Bezpośredni odbiorcy posiadają:

- Aparat AB7500 Real-Time PCR w ilości 8 sztuk
- Aparat QuantStudio 5 w ilości 10 sztuk.

Pytanie 67:

dotyczy SWZ – rozdział VIII - Warunki udziału w postępowaniu oraz podmiotowe środki dowodowe – część 1

Zamawiający zapisał:

„Część nr 1: jedną dostawą w wysokości min. 10.000.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 5.000 000,00 PLN brutto każda”

Zwracamy się z prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„Część nr 1: jedną dostawą w wysokości min. 5.000.000,00 PLN brutto lub czterema dostawami w wysokości min. 1.250.000,00 PLN brutto każda”

Wykonawcy nie mają możliwości poświadczyć doświadczenia w realizacji dostaw na wspomnianym przez Zamawiającego pułapie. Z drugiej strony zaś realizacja dostaw na niższym poziomie wartości nie umniejsza samego doświadczenia wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w odniesieniu do wymogu spełnienia warunku udziału w postępowaniu dot. zdolności technicznej i zawodowej w SWZ w odniesieniu do wysokości dostaw.

Natomiast modyfikuje zapis w SWZ rozdziale VIII pkt 2 ppkt 4 dla części 1 na: jedną dostawą w wysokości min. 10.000.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 5.000.000,00 PLN brutto każda, lub czterema dostawami w wysokości min. 2.500 000,00 PLN brutto każda.

Pytanie 68:

dotyczy SWZ – rozdział VIII - Warunki udziału w postępowaniu oraz podmiotowe środki dowodowe – część 3:

„Część nr 3: jedną dostawą w wysokości min. 1.200 000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 600.000,00 PLN brutto każda”

Zwracamy się z prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„Część nr 3 : jedną dostawą w wysokości min. 800 000,00 PLN brutto lub czterema dostawami w wysokości min. 200.000,00 PLN brutto każda”

Wykonawcy nie mają możliwości poświadczyć doświadczenia w realizacji dostaw na wspomnianym przez Zamawiającego pułapie. Z drugiej strony zaś realizacja dostaw na niższym poziomie wartości nie umniejsza samego doświadczenia wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w odniesieniu do wymogu spełnienia warunku udziału w postępowaniu dot. zdolności technicznej i zawodowej w SWZ w odniesieniu do wysokości dostaw.

Natomiast modyfikuje zapis w SWZ w rozdziale VIII pkt 2 ppkt 2.4 dla części 3 na: **jedną dostawą w wysokości min. 1.200.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 600.000,00 PLN brutto każda, lub czterema dostawami w wysokości min. 300.000,00 PLN brutto każda.**

Pytanie 69:

dotyczy SWZ – rozdział VIII - Warunki udziału w postępowaniu oraz podmiotowe środki dowodowe – część 5

Zamawiający zapisał:

„Część nr 5: jedną dostawą w wysokości min. 2.200.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 1.100.000,00 PLN brutto każda”

Zwracamy się z prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„Część nr 5: jedną dostawą w wysokości min. 720 000,00 PLN brutto lub czterema dostawami w wysokości min. 180 000,00 PLN brutto każda”

Wykonawcy nie mają możliwości poświadczyć doświadczenia w realizacji dostaw na wspomnianym przez Zamawiającego pułapie. Z drugiej strony zaś realizacja dostaw na niższym poziomie wartości nie umniejsza samego doświadczenia wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w odniesieniu do wymogu spełnienia warunku udziału w postępowaniu dot. zdolności technicznej i zawodowej w SWZ w odniesieniu do wysokości dostaw.

Natomiast modyfikuje zapis w SWZ w rozdziale VIII pkt 2 ppkt 4 dla części 5 na: **jedną dostawą w wysokości min. 2.200.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 1.100.000,00 PLN brutto każda, lub czterema dostawami w wysokości min. 550.000,00 PLN brutto każda.**

Pytanie 70:

dotyczy SWZ – rozdział VIII - Warunki udziału w postępowaniu oraz podmiotowe środki dowodowe – część 10

Zamawiający zapisał:

„Część nr 10 : jedną dostawą w wysokości min. 800.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 400.000,00 PLN brutto każda”

Zwracamy się z prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„Część nr 10 : jedną dostawą w wysokości min. 400.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 200.000,00 PLN brutto każda”

Wykonawcy nie mają możliwości poświadczyć doświadczenia w realizacji dostaw na wspomnianym przez Zamawiającego pułapie. Z drugiej strony zaś realizacja dostaw na niższym poziomie wartości nie umniejsza samego doświadczenia wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w odniesieniu do wymogu spełnienia warunku udziału w postępowaniu dot. zdolności technicznej i zawodowej w SWZ w odniesieniu do wysokości dostaw.

Natomiast modyfikuje zapis w SWZ w Rozdziale VIII w pkt 2 ppkt 4 dla części 10 na: **jedną dostawą w wysokości min. 800.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 400.000,00 PLN brutto każda, lub czterema dostawami w wysokości min. 200.000,00 PLN brutto każda.**

Pytanie 71:

dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 3 punkt 1-4:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o skorygowanie brzmienia umowy gdyż nastąpiły omyłki pisarskie (literówki) w powyższych punktach.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że omyłki (literówki) powstają z powodu otwierania plików w różnych programach. Zamawiający zapisał zmodyfikowane projektowane postanowienia umowy dla powyższych części w formacie edytowalnym np. MS.WORD.

Pytanie 72:

dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 4 punkt 1-3:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o skorygowanie brzmienia umowy, gdyż nastąpiły omyłki pisarskie (literówki) w powyższych punktach.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że omyłki (literówki) powstają z powodu otwierania plików w różnych programach. Zamawiający zapisał zmodyfikowane projektowane postanowienia umowy dla powyższych części w formacie edytowalnym np. MS.WORD.

Pytanie 73:

dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 5 punkt 4:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o skorygowanie brzmienia umowy, gdyż nastąpiły omyłki pisarskie (literówki) w powyższym punkcie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że omyłki (literówki) powstają z powodu otwierania plików w różnych programach. Zamawiający zapisał zmodyfikowane projektowane postanowienia umowy dla powyższych części w formacie edytowalnym np. MS.WORD.

Pytanie 74:

dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 5 punkt 5:

Zamawiający zapisał:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego towaru w ciągu 5 dni roboczych”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu na:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwego towaru w ciągu 10 dni roboczych”

Swoją prośbę motywujemy koniecznością dokładnego zweryfikowania zasadności uznania reklamacji, jak również sprowadzenia odczynników z magazynów znajdujących się poza granicami kraju. Podany tutaj termin jest niewystarczającym i naraża Wykonawcę na ponoszenie kar umownych tytułem nieterminowej realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do wymiany wadliwego towaru w § 5 pkt 5 w projekcie z 5 dni roboczych na 10 dni roboczych. Zamawiający modyfikuje załączniki projektowane postanowienia umowy nr 6.1, 6.3, 6.5, 6.10, 6.12, 6.14, 6.18, 6.19, 6.20, 6.23, 6.37, 6.40, 6.48, 6.52

Pytanie 75:

dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 5 punkt 5:

Zamawiający zapisał:

„a) nazwę reklamowanego towaru i numer katalogowy”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„a) nazwę reklamowanego towaru, numer katalogowy i numer zamówienia”

Podanie numeru zamówienia zamawiającego w treści reklamacji przyspiesza proces analizy słuszności reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu „Numer zamówienia”. Zamawiający modyfikuje załączniki projektowane postanowienia umowy nr 6.1, 6.3, 6.5, 6.10, 6.12, 6.14, 6.18, 6.19, 6.20, 6.23, 6.37, 6.40, 6.48, 6.52

Pytanie 76:

dotyczy załącznika 8 do SWZ – część nr 1, 2, 3, 4, 5

Zamawiający zapisał dla zadań 1, 2, 3, 4 :

„z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany w części XX odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części XX”

Jednocześnie Zamawiający nie zastosował podobnego wykluczenia dla zadania 5 i 6.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę wyżej wymienionych zapisów na:

Pytanie 77

dotyczy załącznika 8 do SWZ – w części 1:

„z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany w części 1 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części 2, 4, 6”

Pytanie 78:

dotyczy załącznika 8 do SWZ – w części 2:

„z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany w części 2 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części 1, 3, 6”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę wyżej wymienionego zapisu.

Pytanie 79

dotyczy załącznika 8 do SWZ – w części 3:

„z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany w części 3 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części 2, 4, 6”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę wyżej wymienionego zapisu.

Pytanie 80:

dotyczy załącznika 8 do SWZ – w części 4:

„z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany w części 4 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części 1, 3, 6”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę wyżej wymienionego zapisu.

Pytanie 81:

dotyczy załącznika 8 do SWZ – w części 5:

Wnosimy o wprowadzenie treści:

„z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany w części 5 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części 2, 4, 6”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę wyżej wymienionego zapisu.

Pytanie 82:

dotyczy załącznika 8 do SWZ – w części 6

W części 6: wnosimy o wprowadzenie treści:

„z uwagi na konieczność weryfikacji wątpliwych wyników badań genetycznych, zaoferowany w części 6 odczynnik musi być wyprodukowany przez innego producenta, niż odczynnik wymieniony w części 1, 2, 3, 4, 5”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę wyżej wymienionego zapisu.

Pytania z dnia 16.01.2025 r.:

Pytanie 83:

dotyczy załącznik nr 8 do SWZ – część nr 12:

Zamawiający zapisał:

„termin ważności: minimum 5 miesięcy od daty dostarczenia.”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„termin ważności: minimum 4 miesiące od daty dostarczenia.”

Odczynnik wymieniony w części 12 charakteryzuje krótszy niż zakłada termin ważności. Odczynnik ten jest produkowany i magazynowany poza granicami kraju. Biorąc pod uwagę kwestie logistyczne, wykonawca nie jest w stanie spełnić postawionego tutaj kryterium.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wyżej wymienionego zapisu.

Pytanie 84:

Dotyczy załącznik nr 8 do SWZ – część nr 19, produkt z pozycji 4

„19.4 Zestaw 24 kapilar w jednym elemencie do analizatora genetycznego SeqStudioFlex op. 1 szt.”

Zamawiający zapisał:

„termin ważności: minimum 5 miesięcy od daty dostarczenia.”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„termin ważności: minimum 3 miesiące od daty dostarczenia.”

Produkt wymieniony w części 12 charakteryzuje krótszy niż zakłada termin ważności.

Kapilary te są produkowane i magazynowane poza granicami kraju.

Biorąc pod uwagę kwestie logistyczne, wykonawca nie jest w stanie spełnić postawionego tutaj kryterium.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wyżej wymienionego zapisu.

Pytanie 85:

Dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 3, punkt 8

Zamawiający zapisał:

„Wykonawca wraz z dostawą przesyła wypełniony, w zakresie asortymentu oraz ilości podpisany przez uprawnionego przedstawiciela, druk protokołu zgodny ze wzorem stanowiącym załącznik nr 6 do umowy w ilości określonej w ust. 7.”

Czy Zamawiający dopuści e-mailowe dostarczanie protokołu dostawy?

Nasze dostawy są realizowane bowiem z magazynu znajdującego się poza granicami kraju. Jest to magazyn wspólny dla wszystkich odbiorców europejskich. Proces logistyczny nie przewiduje uzupełniania dostaw o dodatkową dokumentację. Protokoły dostaw mogą być przygotowane wyłącznie przez lokalnych reprezentantów producenta, właściwych lokalizacji zamawiającego.

Protokoły możemy przesłać wyłącznie oddzielnie, drogą e-mailową bądź przesyłką pocztową.

Sama dostawa zawiera specyfikację dostawy umożliwiającą weryfikację.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie protokołów odbioru jakościowo ilościowego za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej. Zamawiający modyfikuje zapis w § 3 pkt. 8 w projektowanych postanowieniach umowy w załącznikach 6.1-6.52.

Pytanie 86:

Korekta pytania nr 14 z tury pierwszej naszych pytań.

Pytanie brzmiało:

„Dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 5 punkt 5

Zamawiający zapisał:

„a) nazwę reklamowanego towaru i numer katalogowy”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„a) nazwę reklamowanego towaru, numer katalogowy i numer zamówienia”

Podanie numeru zamówienia zamawiającego w treści reklamacji przyspiesza proces analizy słuszności reklamacji.”

Powinno brzmieć:

„Dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 § 5 punkt 4

Zamawiający zapisał:

„a) nazwę reklamowanego towaru i numer katalogowy”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„a) nazwę reklamowanego towaru, numer katalogowy i numer zamówienia”

Podanie numeru zamówienia zamawiającego w treści reklamacji przyspiesza proces analizy słuszności reklamacji”

We wcześniej zadanych pytaniach odwoaliśmy się do złego punktu treści umów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu „numer zamówienia” i modyfikuje zapis § 5 punkt 4 w załącznikach nr 6.1-6.52 projektowane postanowienia umowy.

Pytanie 87:

Dotyczy załącznik 6 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy – dla części 1, 3, 5, 10, 12, 14, 18, 19, 20, 23, 37, 40, 48, 52 §6, punkt 2

Zamawiający zapisał:

„W przypadku wystąpienia zwłoki w dostarczeniu reklamowanego przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Bezpośredniemu Odbiorcy kary umownej w wysokości 1 % wartości brutto całości reklamowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu dostawy określonego w § 5 ust. 5 umowy”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę powyższego zapisu na:

„W przypadku wystąpienia zwłoki w dostarczeniu reklamowanego przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Bezpośredniemu Odbiorcy kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto całości reklamowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu dostawy określonego w § 5 ust. 5 umowy”

Prośbę swoją motywujemy tym, iż zgodnie z kodeksem cywilnym umowy powinna cechować równość stron stosunku cywilnego. Korekta o którą prosimy, w znacznym stopniu przybliży wymagany prawem charakter umowy. W treści kodeksu cywilnego nie znajdziemy takich postanowień, które by wskazywały na preferowanie Zamawiającego zawierającego akurat umowę w sprawie zamówienia publicznego. Zasada równości stron zatem nie doznaje żadnych ograniczeń w postępowaniu o zamówienie publiczne. Także żaden zapis ustawy Prawo Zamówień Publicznych nie uprawnia Zamawiającego do czynienia wyłomu w przestrzeganiu zasady równości stron i prymatu zasad zawartych w kodeksie cywilnym, przy zawieraniu umów w sprawie zamówienia publicznego.

Wręcz przeciwnie, art. 14 i 139 ust. 1 ustawy Pzp odsyłają do stosowania Kodeksu Cywilnego, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej przesądzając o czysto cywilistycznym stosunku jaki powstaje pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą.

Powyższy zapis skutkuje:

1. naruszeniem art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych tj. zasady która zakazuje prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję
2. naruszenie art. 36 ust. 1 pkt 16 ustawy poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji istotnych warunków zamówienia w części dotyczącej istotnych dla stron postanowień, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego
3. naruszenie art. 5, 58 § 1 i 2 oraz 3531 k.c. w związku z art. 14 i art. 139 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, tj. bezprawne wprowadzenie do umowy, zapisów naruszających w rażąco sposób interes prawny i majątkowy wykonawcy, niezgodnych z przepisami ogólnymi k.c., a w konsekwencji z ustawą Prawo zamówień publicznych.

Zamawiający wprowadza zapisy abuzywne i stawiające strony w jawnej nierówności (jawna dyskryminacja wykonawcy) w przypadku zapisów o karach umownych o jakich mowa w § 6, punkt 2 projektu umowy. Zamawiający winien pamiętać o treści art. 58 kc, który stanowi, że czynność prawna sprzeczna z ustawą albo mająca na celu obejście ustawy jest nieważna. Zgodnie bowiem z art. 139 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający do umów stosuje odpowiednio przepisy kc.

Wobec powyższego, iż treść umowy należy oceniać przede wszystkim pod kątem jej zgodności z przepisami ogólnymi, wprowadzając takowy zapis, Zamawiający wymusza się na wykonawcach w przyszłej umowie warunki, które naruszają ich interes prawny i gospodarczy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 0,5% wartości brutto reklamowanej całości dostawy za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu dostawy określonego w § 5 ust. 5 umowy.

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje załączniki nr 6.1-6.52 do SWZ.

Pytania z dnia 15.01.2025 r.:

Pytanie 88:

dotyczy: SWZ rozdział VI Przedmiotowe środki dowodowe, część nr 45 pkt. a) - Część 45:

Czy w ramach wymaganych kart katalogowych lub innych materiałów informacyjnych wydanych przez producenta Zamawiający zaakceptuje przygotowaną przez autoryzowanego dystrybutora kartę katalogową produktu potwierdzającą, że oferowany produkt jest zgodny z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza dostarczenie karty katalogowej produktu przygotowanej przez autoryzowanego dystrybutora potwierdzającej, że oferowany produkt jest zgodny z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 89:

dotyczy: SWZ rozdział VI Przedmiotowe środki dowodowe, część nr 45 pkt b) i c); Załącznik 8 Opis przedmiotu zamówienia - Część 45:

Certyfikat producenta poświadczający czystość do PCR t.j. wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR”, jest specyficzny dla konkretnej partii końcówek (z uwagi na nr LOT) i dołączany jest na etapie wysyłki. Niemożliwe jest więc dostarczenie certyfikatu na etapie postępowania.

Czy w związku z powyższym Zamawiający zaakceptuje, że w ramach wymaganych przedmiotowych środków dowodowych (składanych wraz z ofertą) zostanie dostarczona karta katalogowa produktu potwierdzająca, jego zgodność z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia, natomiast wymagany certyfikat czystości do PCR zostanie dostarczony z konkretną partią zamawianych produktów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza dostarczenie certyfikatu czystości do PCR wraz z dostawą zamówionego asortymentu, przy czym na etapie składania ofert wymaga deklaracji posiadania w/wym certyfikatu. Dodaje się zapis modyfikując w rozdziale VI Przedmiotowe środki dowodowe dla części nr 45 w pkt. c) „na etapie składania ofert Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia deklaracji posiadania certyfikatu, który zostanie dołączony wraz z dostawą asortymentu”

Pytanie 90:

dotyczy SWZ rozdział VI Przedmiotowe środki dowodowe, część nr 45 pkt. b) i c); Załącznik 8 Opis przedmiotu zamówienia - Część 45:

Czy w ramach wymaganych certyfikatów: *certyfikatu testowania oraz czystości do PCR t.j. wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR* Zamawiający zaakceptuje certyfikat producenta poświadczający czystość do PCR t.j. wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR”?

Odpowiedź:

Zamawiający zaakceptuje certyfikat producenta poświadczający czystość o PCR. Zamawiający nie wymaga

dodatkowych certyfikatów.

Pytanie 91:

dotyczy projektowane postanowienia umowy Załącznik 6.45 do SWZ § 5 ust. 5- Część 45

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu na wymianę wadliwego towaru na wolny od wad do 14 dni roboczych od zgłoszenia reklamacji do siedziby Wykonawcy. W przypadku oferowanych przez nas produktów czas obsługi reklamacji podyktowany jest procedurami obowiązującymi u Producenta oraz uwarunkowaniami logistycznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do wymiany wadliwego towaru w § 5 pkt 5 w projekcie z 5 dni roboczych na 10 dni roboczych. W związku z powyższym modyfikuje się załączniki nr 6.1- 6.52 do SWZ.

Pytanie 92:

dotyczy projektowane postanowienia umowy Załącznik 6.45 do SWZ § 6 ust. 1,2 - Część 45:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych zgodnie z poniższą treścią:

Wykonawca zapłaci Bezpośredniemu Odbiorcy karę umowną za nie dotrzymanie terminów określonych w § 3 ust. 3 umowy w wysokości 0,2% wartości brutto zamówionej dostawy za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 0,3% wartości brutto zamówionej a nie zrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje załączniki nr 6.1 - 6.52 do SWZ.

Pytanie 93:

dotyczy projektowane postanowienia umowy Załącznik 6.45 do SWZ § 6 ust. 1,2 - Część 45:

Zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych zgodnie z poniższą treścią:

W przypadku wystąpienia zwłoki w dostarczeniu reklamowanego przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Bezpośredniemu Odbiorcy kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto całości reklamowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu dostawy określonego w § 5 ust. 5 umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 0,5% wartości brutto reklamowanej całości dostawy za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu dostawy określonego w § 5 ust. 5 umowy.

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje załączniki nr 6.1 - 6.52 do SWZ.

Pytanie z dnia 20.01.2025 r.:

Pytanie 94:

dotyczy zadania 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie referencji trzech dostaw na kwotę 290 000,00 zł brutto każda.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w odniesieniu do wymogu spełnienia warunku udziału w postępowaniu dot. zdolności technicznej i zawodowej w SWZ w odniesieniu do wysokości dostaw.

Natomiast modyfikuje zapis w SWZ w rozdziale VIII pkt2 ppkt 4 dla części 20 na: jedną dostawą w wysokości min. 740.000,00 PLN brutto lub dwiema dostawami w wysokości min. 370.000,00 PLN brutto każda, lub czterema dostawami w wysokości min. 185.000,00 PLN brutto każda.

Pytania z dnia 23.01.2025 r.:

Pytanie 95:

dotyczy pakietów nr 7, 39, 46:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie poniższych stwierdzeń z opisów przedmiotów zamówienia dla wszystkich produktów w podanych pakietach:

"o potwierdzonej czystości molekularnej (wolny od DNA pochodzenia ludzkiego oraz DNAz, RNA z i inhibitorów reakcji PCR)" dla produktów w pakiecie nr 7,

"wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DNAz, RNAz wymagane poświadczenie certyfikatem" dla produktów w pakiecie nr 39

"czyste do PCR (wolne od DNA pochodzenia ludzkiego, DN-az, RN-az i inhibitorów PCR) wymagane poświadczenie certyfikatem" dla produktów w pakiecie 46

Równocześnie, prosimy Zamawiającego o wykreślenie konieczności dostarczenia tych certyfikatów jako środków dowodowych.

Swoją prośbę motywujemy faktem, że większość produktów wskazanych przez Zamawiającego (nie produktów równoważnych) w wymienionych powyżej pakietach nie spełnia tego wymogu, tym samym nie są dostępne certyfikaty. Produkcja odczynników i materiałów eksploatacyjnych stosowanych w preparatyce

i analizie materiału biologicznego dla celów identyfikacji i kryminalistycznego badania DNA, przy jednoczesnym minimalizowaniu ryzyka wykrywalności skażenia ludzkiego DNA potwierdzona jest certyfikatem ISO 18385:2016.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż nie wyraża zgodny na zmiany opisów przedmiotu zamówienia w ww. częściach postępowania. Ilekroć dla produktów opisanych ww. częściach postępowania Zamawiający wymaga przedstawienia certyfikatu potwierdzającego ich czystość za wystarczający uzna certyfikat producenta zgodny z wymaganiami normy ISO18385:2016.

Zamawiający modyfikuje załącznik nr 8 OPZ do SWZ dla części 7.

Pytanie z dnia 23.01.2025 r.:

Pytanie 96:

Część 37

Czy Zamawiający dopuści produkt DNA Away w opakowania 250ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na inny sposób konfekcjonowania (tj. zmianę wielkości opakowania jednostkowego) z zachowaniem zaoferowanej wymaganej ilości zamawianego produktu w przeliczeniu na litry. W opakowaniach nie większych niż 4 litry.

Zamawiający modyfikuje załączniki: nr 8 OPZ oraz formularz asortymentowo-cenowy nr 2.37 do SWZ dla części 37 zmieniając opakowania na litry.

Pytanie 97:

Uprzejmie proszę o wyrażenie zgody na możliwość weryfikacji (waloryzacji) cen po 1,5 roku trwania umowy. Przez trzyletni okres trwania umowy będziemy 3 razy dotykani podwyżkami od naszych dostawców. To umożliwi nam złożenie odpowiedniej oferty .

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis, wszystkie zasady dotyczące weryfikacji (waloryzacji) zostały zawarte w § 7 w projektowanych postanowieniach umowy – załączniki nr 6.1-6.52 do SWZ.

W związku z powyższymi odpowiedziami Zamawiający w załączeniu przekazuje:

- zmodyfikowane załączniki formularz asortymentowo- cenowy nr 2.6, 2.16, 2.17, 2.20, 2.23, 2.37, 2.41, 2.44 do SWZ;
- zmodyfikowane załączniki wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców zamówienie podstawowe nr 3.6, 3.16, 3.17, 3.20, 3.23 do SWZ;
- zmodyfikowane załączniki wykaz ilościowy z rozbiem na Bezpośrednich Odbiorców prawo opcji nr 4.6, 4.16, 4.17, 4.20, 4.23 do SWZ;
- zmodyfikowane załączniki projektowane postanowienia umowy nr 6.1-6.52 do SWZ,
- zmodyfikowany załącznik nr 8 OPZ do SWZ.

Ponadto Zamawiający na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 uPzp przedłużył termin **składania i otwarcia ofert do dnia 07.02.2025 r.**, co skutkuje zmianą daty w Rozdziale XV SWZ w pkt. 1, 2 i 5 dotyczącym terminu składania i otwarcia ofert (godzina pozostaje bez zmian).

Jednocześnie zmianie ulega termin związania wykonawcy ofertą do dnia 07.05.2025 r., co skutkuje zmianą daty w Rozdziale XV SWZ w pkt. 9 dotyczącym terminu związania wykonawcy ofertą.

wyk. w 1 egz.

wyk. K.K.