

COZL/DZP/ED/3411/PN-105/21

Lublin, dnia 29.09.2021r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Dostawa odczynników, kalibratorów, kontroli, płynów do wykonania oznaczeń cytometrycznych z dzierżawą cytometru na okres 36 miesięcy na użytek Centrum Immunologii oraz Pracowni Cytometrii Przepływowej Oddziału Hematologii i Transplantacji Szpiku**”

Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie Nr 1

Dotyczy załącznika nr 7 pkt 28 oraz wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od konieczności dostarczenia wraz z pierwszą dostawą ulotek odczynnikowych oraz kart charakterystyk materiałów niebezpiecznych w zamian za udostępnienie strony internetowej, z której Zamawiający samodzielnie będzie mógł pobrać szczegółowe opisy produktów w języku angielskim oraz karty charakterystyki w jęz. polskim.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od konieczności dostarczenia wraz z pierwszą dostawą ulotek odczynnikowych oraz kart charakterystyki materiałów niebezpiecznych jednocześnie wymaga udostępnienia strony internetowej, z której samodzielnie może pobrać szczegółowe opisy w języku polskim.

Pytanie Nr 2

Dotyczy rozdział V pkt 13 SWZ, załącznika nr 7 pkt 26, formularza ofertowego pkt 7 oraz wzoru umowy par 2 ust. 1

Z uwagi na fakt, że niektóre odczynniki niezbędne do wykonywania badań nie są wyrobem medycznym, więc nie posiadają deklaracji zgodności CE IVD, zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że zapis dotyczący konieczności dostarczenia wraz z pierwszą dostawą dotyczy właśnie deklaracji zgodności CE IVD tylko „dla wyrobów klasyfikowanych jako wyroby medyczne”.

W związku z powyższym prosimy o ujednoczenie wyżej wymienionych zapisów na zgodne z zapisem stanowiącym pkt 7 a formularza ofertowego tj:

„Oświadczam/y, że:

a) *posiadam/y dokumenty dopuszczające oferowany asortyment do stosowania w placówkach medycznych na terenie RP – Certyfikaty CE lub równoważne, zobowiązujemy się dołączyć dokumenty*

do pierwszej dostawy towaru oraz na każde wezwanie Zamawiającego (dla wyrobów klasyfikowanych jako wyroby medyczne)”

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że zapis dotyczy konieczności dostarczenia wraz z pierwszą dostawą deklaracji zgodności CE IVD tylko dla „wyrobów klasyfikowanych jako wyroby medyczne”.

Pytanie Nr 3

Dotyczy rozdz. VIII SWZ, załącznik nr 7 pkt 33 oraz wzór umowy par 4 ust. 1 – Dotyczy terminu dostaw częściowych.

Ze względu na specyfikę oferowanych produktów prosimy o ujednoczenie zapisów dotyczących wymaganego terminu dostaw częściowych na zgodny z załącznikiem 7 pkt 33.

„Maksymalny czas dostawy odczynników do 7 dni roboczych. W sytuacji sprowadzania odczynników z USA czas może ulec wydłużeniu do 14 dni roboczych”

W chwili obecnej zapisy dotyczące wymaganego terminu dostawy są rozbieżne, Wyszczególniony w SWZ oraz wzorze umowy 4 dniowy termin jest niemożliwy do spełnienia w przypadku wyspecyfikowanych odczynników, prosimy zatem o ujednoczenie zapisu na zgodny z załącznikiem nr 7.

Odpowiedź:

Zamawiający ujednocza zapisy dotyczące terminu dostaw w następujący sposób:

§ 4 ust. 1 Projektowanych postanowień umowy otrzymuję brzmienie: „Dostawa przedmiotu zamówienia wraz z fakturą odbywać się będzie zgodnie z każdorazowym zapotrzebowaniem Zamawiającego składanym faxem, mailowo lub telefonicznie w maksymalnym terminie 7 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego. W sytuacji sprowadzenia odczynników z USA czas dostawy może ulec wydłużeniu maksymalnie do 14 dni roboczych.”

Pytanie Nr 4

Dotyczy załącznika nr 7 pkt 35 „zestawienie parametrów granicznych do cytometru”

Prosimy o dodatnie zastrzeżenia, że 24 godzinny czas reakcji serwisu dotyczy dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że 24 godzinny czas reakcji serwisu dotyczy dni roboczych.

Pytanie Nr 5

Dotyczy załącznika nr 7 pkt 35 „zestawienie parametrów granicznych do cytometru”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od konieczności dostarczenia aparatu zastępczego w przypadku przedłużającego się czasu usunięcia awarii?

Obowiązek taki ciąży na Wykonawcy powoduje, iż jest on zobligowany do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy a jego koszty uwzględnić w cenie

oferty. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli Wykonawcy przedstawić ofertę korzystniejszą pod względem finansowym.

Jednocześnie, jako Wykonawca zobowiązujemy się do niezwłocznych napraw aparatu w wymaganym terminie, aby zapewnić ciągłość wykonywanych badań

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od konieczności dostarczenia aparatu zastępczego w przypadku przedłużającego się czasu usunięcia awarii.

Pytanie Nr 6

Dotyczy załącznika nr 7 pkt 24 „zestawienie parametrów granicznych do cytometru”

Zwracamy się z prośbą o usunięcie z istniejącego zapisu części dotyczących nabycia przez Zamawiającego prawa do samodzielnego dokonywania drobnych napraw oraz konserwacji cytometru. Przedmiotem umowy jest dzierżawa cytometru, serwis dzierżawionego urządzenia będzie prowadzony jedynie przez autoryzowany serwis.

Producent w okresie gwarancji nie przewiduje udzielania uprawnień naprawczych i przeglądowych podmiotom zewnętrznym (poza autoryzowanym serwisem). Należy zwrócić uwagę, że wszelkie naprawy czy przeglądy okresowe, powinny być wykonywane przez przeszkolonych pracowników autoryzowanego serwisu. Natomiast w trakcie instalacji pracownik serwisu może przeszkolić służby szpitalne z obsługi oraz reagowania na sytuacje awaryjne jak również przekazać im podstawowe informacje o konserwacji. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od tego wymogu lub zmianę zapisu na następujący:

„Dostarczenie świadectw potwierdzających odbycie szkolenia wstępnego i nabycia prawa do samodzielnego wykonywania badań”

Odpowiedź:

Zamawiający usuwa z zapisu część dotyczącą nabycia przez Zamawiającego prawa do samodzielnego dokonywania drobnych napraw oraz konserwacji. Jednocześnie informuję, iż punkt 24, załącznika Nr 7 otrzymuje brzmienie *„Dostarczenie świadectw potwierdzających odbycie szkolenia wstępnego i nabycia prawa do samodzielnego wykonywania badań”*.

Pytanie Nr 7

Dotyczy załącznika nr 7 pkt 24 „zestawienie parametrów granicznych do cytometru”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie wraz z cytometrem instrukcji obsługi aparatu, która zawiera wszelkie niezbędne dla Użytkownika informacje. Nie posiadamy odrębnej instrukcji dotyczącej konserwacji urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający zgadza się aby wraz z cytometrem dostarczona była tylko instrukcja obsługi aparatu. Proszę jednak aby w takim przypadku była ona dostarczona w języku polskim (forma papierowa), (forma elektroniczna – dopuszczalny język angielski).

Pytanie Nr 8

Dotyczy §3 ust. 4 wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do istniejącego zapisu zastrzeżenia „nie dotyczy, gdy zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 30 dni ponad termin wynikający z niniejszej umowy”.

Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości realizacji przedmiotu Umowy. Stan rozliczeń pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą nie może stanowić podstawy do odmowy lub zaprzestania wykonywania dostawy w sposób ciągły i zgodny z przyjętymi przez Wykonawcę warunkami realizacji.
Nie dotyczy, gdy zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 30 dni ponad termin wynikający z niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie Nr 9

Dotyczy §5 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację istniejącego zapisu, zgodnie z którym w przypadku nieprawidłowego działania cytometru przez okres dłuższy, niż 7 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, na następujący:

„Zamawiający w przypadku nieprawidłowego działania cytometru, informuje Wykonawcę o konieczności naprawy, Wykonawca zobowiązuje się dokonać naprawy w ciągu 5 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zapasowych do 14 dni roboczych”

Przedmiotem umowy poza dzierżawą cytometru są również odczynniki i materiały zużywalne, o wartości większej, niż wartość dzierżawy, odstąpienie od całości umowy jest niewspółmierne do zawinienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie §5 ust. 2 Projektowanych postanowień umowy otrzymuję brzmienie: *„Zamawiający w przypadku nieprawidłowego działania cytometru, informuje Wykonawcę o konieczności naprawy, Wykonawca zobowiązuje się dokonać naprawy w ciągu 5 dni roboczych, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zapasowych do 14 dni roboczych. W przypadku nie dokonania naprawy w tym terminie, Zamawiający ma prawo odstąpienia od umowy w terminie 7 dni.”*

Pytanie Nr 10

Dotyczy załącznika nr 7 pkt 23 „zestawienie parametrów granicznych do cytometru”

Prosimy o doprecyzowanie maksymalnej, wymaganej ilości dodatkowych szkoleń przypominających. Informacja dot. ilości szkoleń jest niezbędna do wyceny oferty.

Odpowiedź:

Maksymalnie dwa dodatkowe szkolenia przypominające (oprócz jednego wstępnego podczas instalacji aparatu) w trakcie trwania umowy.

Pytanie Nr 11

Dotyczy wzoru umowy par. 6 ust. 1c

Ze względu na długi, 36 miesięczny okres obowiązywania umowy zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu stanowiącego par. 6 ust 1, zgodnie z którym Zamawiający może odstąpić od umowy w trybie natychmiastowym, w przypadku 3-krotnego opóźnienia w dostawach.

W przypadku umów długoterminowych, których przedmiotem są odczynniki importowane, może zdarzyć się, trudna do przewidzenia w chwili obecnej sytuacja np. czasowego braku dostępności towaru.

Zamawiający przewidział sankcje w tym zakresie, zapis par. 7 ust. 2 niniejszej umowy.

„Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym, jeżeli pomimo uprzedniego 3-krotnego złożenia pisemnych zastrzeżeń przez Zamawiającego – Wykonawca uporczywie nie wykonuje dostaw zgodnie z warunkami umowy lub w rażący sposób zaniedbuje zobowiązania umowne, co potwierdza na piśmie upoważniony przedstawiciel Zamawiającego. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego w powyższym trybie Zamawiający może żądać zapłaty kary umownej w wysokości 10% wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1”

W związku z powyższym prosimy o pozostawienie w umowie zapisu stanowiącego par. 7 ust. 2 z jednoczesnym wykreśleniem zapisu par. 6 ust. 1c.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, jednocześnie informuję iż, wykreśla §6 ust. 1c z projektowanych postanowień umowy – Załącznik Nr 3 do SWZ.

Pytanie Nr 12

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przeciwciał z minimalnym terminem ważności do 5 miesięcy przy dostawie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Prosimy również o wyłączenie od wymagania 12 miesięcznego terminu ważności dla produktów

kontrolnych (krwi kontrolnej tzw. Multicheck), która ze względu na swój skład ma jednomiesięczny termin ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 13

Czy zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z zestawienia pozycji poniżej ze względu na brak dostępności produktów?

Dotyczy pozycji:

| | | | | |
|--|---|---|--------|------------|
| Gotowy do użycia zestaw (kit) do ilościowej oceny aktywności cytotoksycznej komórek NK | 0 | 0 | CE-IVD | 300 testów |
|--|---|---|--------|------------|

| | | | | |
|--|---|---|--------|------------|
| Gotowy do użycia zestaw (kit) do ilościowej oceny degranulacji bazofili we krwi pełnej | 0 | 0 | CE-IVD | 300 testów |
|--|---|---|--------|------------|

| | | | | |
|---|---|---|--------|-----------|
| Gotowy do użycia zestaw (kit) do ilościowej oceny chemotaksji neutrofilii | 0 | 0 | CE-IVD | 96 testów |
|---|---|---|--------|-----------|

| | | | | |
|--|---|---|--------|-----------|
| Gotowy do użycia zestaw (kit) do ilościowej oceny płytek krwi związanych z immunoglobulinami | 0 | 0 | CE-IVD | 75 testów |
|--|---|---|--------|-----------|

| | | | | |
|---|---|---|--------|------------|
| Gotowy do użycia zestaw (kit) do ilościowej oceny wybuchu oddechowego monocytów i granulocytów we krwi pełnej | 0 | 0 | CE-IVD | 300 testów |
|---|---|---|--------|------------|

| | | | | |
|---|---|---|--------|------------|
| Gotowy do użycia zestaw (kit) do ilościowej oceny fagocytozy we krwi pełnej | 0 | 0 | CE-IVD | 300 testów |
|---|---|---|--------|------------|

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
ul. Mariacka 10
20-031 Lublin

ARSZY SPECJALISTA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Ewa Dorosz

ZASTĘPCA DIREKTORA
ds. Finansów i Zarządzania
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Danusia Chruściel