



Dział Zamówień Publicznych
Tel. 12/ 614 25 34
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

DZ.271.11.155.2021

Kraków 26.03.2021

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II powiadamia zainteresowane strony, że wpłynęły pytania do postępowania nr **DZ.271.11.2021 Dostawa odczynników laboratoryjnych, czynników diagnostycznych, kultur mikrobiologicznych, wyrobów diagnostycznych dla potrzeb jednostek działalności medycznej.**

Zapytanie do pakietu nr 4:

1. Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie szczepów wzorcowych co najwyżej z 3-go pasażu?

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

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

Uzasadnienie:

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Tak wyraża zgodę.

3.Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 4 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Uzasadnienie:

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

4.(§ 4 ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.



Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Prosimy o modyfikację § 2 Umowy poprzez dopisanie: „Dostawa odczynników na koszt Wykonawcy przy czym wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż 150,00 zł netto”

Uzasadnienie:

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu, na które składają się min. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.

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

Uzasadnienie:

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

Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.

7. Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Tak, Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu ceny brutto.

8. Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Uzasadnienie:

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

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.



10. Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zmianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

Zamawiający dopuści aneksowanie tylko zgodnie z § 7 ust. 4

11. Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych – tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta, brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia: Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie:

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone



kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, nieaktualne przepisy.

Zapytanie do pakietu nr 14:

13. Czy Zamawiający może potwierdzić, że w pakiecie 14, w poz. 1 ma na myśli 100 opakowań, po 500 szt. każde, czyli łącznie 50.000 szt. próbek nr kat. OG-500.?

Zamawiający informuje o błędzie pisarskim w pakiecie 14 poz. 1. Zamawiający wymaga w pakiecie 14 poz. 1 odczynnika Oragene DNA o numerze katalogowym OG-500 w ilości 2 szt. Zmodyfikowany pakiet 14 w załączniku 1 do poniższego pisma.

Zapytanie do pakietu nr 4

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 szczepów wzorcowych pochodzących z I pasaży w postaci liofilizowanych krążków, w opakowaniu 1x10 szt? W przypadku odpowiedzi twierdzącej, czy Zamawiający życzy sobie wycenę jednego, czy dwóch takich opakowań?

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 szczepów wzorcowych pochodzących z I pasaży w postaci liofilizowanych krążków, w opakowaniu 1x10 szt w ilości 1 opakowania.

Zapytanie do umowy

15. §2 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Ceny określone przez Wykonawcę są obowiązujące przez okres trwania umowy. W trakcie trwania umowy możliwa jest zmiana cen tylko w przypadku zmiany stawki VAT. Zmiany cen brutto w tym zakresie obowiązują od dnia wejścia w życie stosownych przepisów po podpisaniu aneksu do umowy. W przypadku obniżenia stawki VAT, Wykonawca nie może uchylić się od podpisania aneksu.”?

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

16. §4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania towaru po upływie terminu jego ważności, względnie powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% ceny określonej w § 2 ust. 1.

Identyczny zapis jest we wzorze umowy

Zapytanie do pakietu nr 9 pozycja 4 i 5

17. Prosimy o sprostowanie omyłki dotyczącej numerów katalogowych produktów. Podłoża do posiewów produktów przygotowywanych aseptycznie w kierunku bakterii tlenowych i grzybów posiadają w ofercie wykonawcy numer katalogowy 259786. Podłoża do posiewów produktów przygotowywanych aseptycznie w kierunku bakterii beztlenowych – 259785



Zamawiający koryguje omyłkę pisarską. Podłoża do posiewów produktów przygotowywanych aseptycznie w kierunku bakterii tlenowych i grzybów - numer katalogowy 259786, Podłoża do posiewów produktów przygotowywanych aseptycznie w kierunku bakterii beztlenowych – numer katalogowy 259785. Zmodyfikowany pakiet 9 w załączniku 2 do poniższego pisma.

Zapytanie do pakietu nr 7

18.Działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.:Dz.U. z 2015 r. poz. 2164), zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia w poniższym zakresie: 1. Dotyczy Załącznik nr 3 Pakiet nr 7 Czy Zamawiający dopuści testy równoważne w opakowaniach zbiorczych zawierających 20 sztuk?

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający potrzebuje określoną ilość sztuk ze względu na wykonywanie badań kontrolnych. Ilość 25 szt. spełnia założone przez Zamawiającego oczekiwania.

Zapytanie do pakietu nr 16

19.Czy Zamawiający dopuści testy równoważne w formie kasetki - których wykonanie polega na zakropleniu próbki moczu na okno testowe przy użyciu dołączonej do zestawu pipety?

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Zapytanie do pakietu nr 16

20.Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniach zbiorczych zawierających 25 sztuk?

Tak, Zamawiający dopuści testy w opakowaniach zbiorczych zawierających 25 sztuk, pod warunkiem, że każdy pojedynczy test będzie w osobnym opakowaniu indywidualnym.

21.Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie próbek potwierdzających równoważność na Wezwanie Zamawiającego tylko przez Wykonawców którzy złożyli oferty najkorzystniejsze?

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Zapytanie do pakietu nr 7:

22.Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w opakowaniach po 20 szt. i zaproponowanie tym samym 100 opakowań produktu zgodnie z zapotrzebowaniem?

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ. Zamawiający potrzebuje określoną ilość sztuk ze względu na wykonywanie badań kontrolnych. Ilość 25 szt. spełnia założone przez Zamawiającego oczekiwania.

Zapytanie do pakietu nr 7:

23. Czy potencjalne testy równoważne muszą posiadać wszystkie cechy prawne wymaganego testu, m.in.status EUL WHO itp?

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, dotyczące wymagań dla asortymentu pod pakietem nr 7.

24. Czy potencjalne testy równoważne muszą posiadać wszystkie cechy użytkowe wymaganego testu m.in.kontrola dodatnia w zestawie, dwustronnie zakręcana probówka ekstrakcyjna, brak konieczności wyjmowania wymazówki z probówki ekstrakcyjnej, bufor inaktywujący wirusa w ciągu 10 minut itp.?

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ, dotyczące wymagań dla asortymentu pod pakietem nr 7.



25.Czy Zamawiający w pozycji 1 w zadaniu 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 6x500 ml i dostarczenie 7 takich opakowań, co w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego?

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 6x500 ml i dostarczenie 7 takich opakowań.

Dotyczy pakietu 8.

26.Czy Zamawiający może sprecyzować jakiego formatu kontroli wewnętrznej wymaga? Czy test ma mieć kontrolę wewnętrzną zawartą w liofilizowanej mieszaninie reakcyjnej w docelowym dołku reakcyjnym czy może wymaga formatu z kontrolą ekstrakcji dostarczaną w osobnej probówce (w formie liofilizowanego proszku) i dodawaną na etapie izolacji materiału genetycznego?

Zamawiający wymaga kontroli wewnętrznej (IC) zawartej w liofilizacie

27.Czy Zamawiający może doprecyzować z jakimi modelami systemów detekcyjnych test ma być kompatybilny lub wymienić posiadane modele systemów detekcyjnych? Wyjaśnienie: Nie ma takiego modelu jak OneStep Applied Biosystems natomiast istnieje wiele modeli systemów Line Gene.

Testy kompatybilne, działające na aparatach Line Gene 9640, Rotor Gene Q (Qiagen), Step One Plus PCR (Applied Biosystems) Zamawiający oczekuje, aby testy działały w oparciu o wykrywanie określonych genów (najlepiej ORF1ab, N-gen) na następujących kanałach detekcji (FAM, HEX, ROX, Cy5). Każdy gen powinien być wykrywany na osobnym kanale detekcji, w tym kontrola wewnętrzna także na osobnym kanale.

28.Czy zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów pozwalających na wykonanie 96 reakcji składający się z 12 osobno pakowanych hermetycznie pasków (stripów) po 8 próbek (dołków)? Produkt w postaci pasków jest produktem równoważnym do perforowanej płytki.

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 21 poz. 146

29.Proszę o określenie czy mieli Państwo na myśli pudełka tekturowe do przechowywania próbek na 81 miejsc? Numer katalogowy podany w specyfikacji odnosi się do pudełek tekturowych do przechowywania próbek na 100 miejsc. Zatem czy Wykonawca powinien sugerować się opisem, czy numerem katalogowym.

Wykonawca powinien się sugerować numerem katalogowym (95.064.997)

Wykonawca koryguje opis przedmiotu zamówienia w pozycji 146: Pudełka tekturowe do przechowywania próbek na 100 miejsc. Zmodyfikowany pakiet 21 w załączniku 3 do poniższego pisma

Pakiet 21 poz. 39

30.Proszę o określenie czy Zamawiający miał na myśli końcówki 10ul białe jałowe, czy niejałowe. Podany numer katalogowy odnosi się do końcówek niejałowych. Zatem czy Wykonawca powinien sugerować się opisem, czy numerem katalogowym.

Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 21 poz. 39. Poprawny opis: Kończówki 10ul biała niejałowa. Zmodyfikowany pakiet 21 w załączniku 3 do poniższego pisma

Pakiet 21 poz. 110



31. Proszę o określenie czy Zamawiający miał na myśli pipety typu Pasteura polietylenowe 3 ml jałowe, indywidualnie pakowane, czy niejałowe pakowane zbiorczo. Podany numer katalogowy odnosi się do pipet Pasteura pakowanych zbiorczo niejałowych. Zatem czy Wykonawca powinien sugerować się opisem, czy numerem katalogowym.

Zamawiający miał na myśli pipety typu Pasteura polietylenowe 3 ml jałowe pakowane indywidualnie, Zamawiający modyfikuje nr katalogowy dla pakietu 21 poz 110. Poprawny numer katalogowy 7.024.223.000.00. Zmodyfikowany pakiet 21 w załączniku 3 do poniższego pisma

Pakiet 21 poz. 142

32. Proszę o określenie, czy Zamawiający miał na myśli probówki Falcon 50 ml jałowe, czy niejałowe. Podany numer katalogowy odnosi się do probówek niejałowych. Zatem czy Wykonawca powinien sugerować się opisem, czy numerem katalogowym.

Zamawiający miał na myśli probówki Falcon niejałowe. Proszę się kierować numerem katalogowym. Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 21 poz 142 na: Probówki Falcon 50 ml niejałowe. Zmodyfikowany pakiet 21 w załączniku 3 do poniższego pisma

Pakiet 21 poz. 142.

33. Proszę o określenie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie nominalnego opakowania wynoszącego 50 szt. probówek z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość zgodną z SIWZ.

Zamawiający, dopuszcza opakowanie zawierające 50 szt. w opakowaniu w odpowiednim przeliczeniu ilości.

Pakiet 21 poz. 142.

34. Proszę o określenie jakie probówki Zamawiający miał na myśli z określając je jako „Sarsted”? Numer katalogowy podany obok w kolumnie odnosi się do zupełnie innego Producenta probówek. Proszę o wyjaśnienie rozbieżności.

Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 21 poz 142 – chodziło o Probówki Falcon 50 ml niejałowe nr katalogowy pozostaje bez zmian 5.330.021.401. Zmodyfikowany pakiet 21 w załączniku 3 do poniższego pisma.

Pakiet 21 poz. 98

35. Czy Zamawiający dopuści pakiet z podłożem Amies w opakowaniu zbiorczym 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość zgodną z SIWZ.

Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze na 100 szt. Z odpowiednim przeliczeniem wymaganej w SWZ ilości.

Pytanie dot. pakietu 13.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu dla poz. 2 tj. Anti-SARS-CoV-2 QuantiVac ELISA (IgG), w którym studzienki reakcyjne optaszczone antygenem mają trwałość 4 miesiące po otwarciu torebki ochronnej (przy przechowywaniu w temp. od +2°C do +8°C)?

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Zapytania do pakietu nr 7:

37. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie testów nal von minden (Niemcy) w zestawach po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. opakowanie : 20 szt. ,a Zapotrzebowanie 100 opk. ?



NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający potrzebuje określoną ilość sztuk ze względu na wykonywanie badań kontrolnych. Ilość 25 szt. spełnia założone przez Zamawiającego oczekiwania.

Zapytania do pakietu nr 7:

38.Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany test spełniał wymagania KE z dnia 17 lutego 2021r Gotowość zdrowotna UE: „Wspólna lista szybkich testów na obecność antygenu COVID-19, w tym tych, których wyniki są wzajemnie uznawane, oraz wspólny, znormalizowany zestaw danych, które mają być zawarte w zaświadczeniach o wynikach testu COVID-19”?

NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytania do pakietu nr 7:

39.Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferować testy z kontrolami dodatnią i ujemną? Jeśli tak to jakie ilości, bowiem zgodnie z wytycznymi MZ kontrole wykonuje się serii dostawy testów/wyrobów medycznych.

Zamawiający dopuszcza testy zawierające kontrole, w ilości zgodnej z obowiązującymi wytycznymi.

Zapytania do pakietu nr 7 dotyczy: przedmiotowe środki dowodowe

40.Czy Zamawiający wezwie do uzupełnienia próbek Wykonawcę, jeśli nie będą przesłane do dnia złożenia ofert?

Wymagane w SWZ próbki winny być dostarczone do siedziby Zamawiającego w wersji fizycznej, najpóźniej do upływu terminu składania ofert. Zamawiający nie będzie wzywał do uzupełnienia próbek.

41.Czy próbki mogą być przedłożone z krótszym terminem ważności niż wskazano w SWZ?

Termin ważności musi umożliwiać prawidłowe wykonanie oznaczeń i przetestowanie produktu.

42. Czy Zamawiający uzna za równoważne środki dowodowe jeśli wykonawca udokumentuje, że znajduje się na „Wspólnej lista szybkich testów na obecność antygenu COVID-19, w tym tych, których wyniki są wzajemnie uznawane, oraz wspólny, znormalizowany zestaw danych, które mają być zawarte w zaświadczeniach o wynikach testu COVID-19” z dnia 17 lutego 2021r obok testów o numerze katalogowym 41FK10 producenta ABBOT, którego w Polsce reprezentuje BorPol?

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy: Pakiet nr 7 Odczynniki diagnostyczne

43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zawierającym w opakowaniu 20 sztuk i tym samym zaoferowanie 100 takich opakowań?

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający potrzebuje określoną ilość sztuk ze względu na wykonywanie badań kontrolnych. Ilość 25 szt. spełnia założone przez Zamawiającego oczekiwania.

44. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek potwierdzających równoważność, jeśli Wykonawca dołączy do oferty instrukcję wykonania testu, na podstawie której Zamawiający stwierdzi równoważność produktu?

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ



Dotyczy: Pakiet 18:

45.Czy Zamawiającemu w pozycji nr 3 chodzi o uchwyt F130 standard do ostrzy autopsyjnych (wg opisu w kolumnie II), czy o uchwyt F260P do ostrzy autopsyjnych (wg Nr kat. wg. prod./dost. wskazanego w kolumnie nr X w kolumnie III)?

Tak, Zamawiającemu chodzi o uchwyt F130 standard (wg opisu w kolumnie II). W numerze katalogowym nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający podaje prawidłowy numer katalogowy: PFM.205530001. Zmodyfikowany pakiet 18 w załączniku 4 do poniższego pisma

Pakiet nr 7

46.Czy zamawiający dopuści testy immunochromatograficzne (kasetkowe) zawierające 40 zestawów w opakowaniu?

Tak. Zamawiający dopuści proponowaną ilość pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w SWZ.

Pytanie do pakiet 7

47.Czy Zamawiający dopuszcza testy z indywidualnie pakowaną kasetą testową oraz indywidualnie porcjowanym buforem reakcyjnym.

Zamawiający dopuszcza testy indywidualnie pakowane oraz z porcjowanym buforem reakcyjnym.

Pytanie do pakietu 8

48.Czy Zamawiający wymaga testów liofilizowanych wykrywających geny ORF1ab N-gen wraz z kontrolą wewnętrzną na oddzielnych kanałach detekcji?

Zamawiający wymaga testów w formie liofilizowanej zgodnie z zapisami SIWZ wykrywające geny ORF1ab N-gen wraz z wewnętrzną kontrolą IC. Poszczególne geny wykrywane na oddzielnych kanałach detekcji.

49.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testów Liofilizowanych w dwóch formatach próbek low profile i high profile, aby zapewnić pełną kompatybilność do różnych systemów otwartych opartych o technikę PCR?

Zamawiający dopuszcza dwa formaty próbek.

Pakiet nr 7

50.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania szybkich testów antygenowych w przypadku których bufor reakcyjny dla każdego testu pakowany jest indywidualnie? Takie rozwiązanie ułatwia wykonanie badania, likwiduje ko-nieczność odmierzenia określonej ilości buforu wymaganej do przygotowania próbki oraz zmniejsza ryzyko kontaminacji.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów antygenowych, w których bufor reakcyjny pakowany jest indywidualnie

Pakiet nr 7

51.Czy Zamawiający wymaga testów antygenowych dedykowanych do wykonania badania obecności antygeny SARS-CoV-2 w wymazie z gardła i nosogardzieli?

Zamawiający specyfikuje testy immunochromatograficzne do wykrywania antygeny SARS CoV-2 w wymazach z nosogardzieli. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Dotyczy pakietu Nr 15



52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Troponin T hs STAT Elecsys cobas e100 V2 (nr katal 08469814190) oraz IL 6 Elecsys cobas e 100 V2 (nr katal 09015604190)

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytania do zał. Nr 2 (wzór umowy dla pozostałych pakietów)

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

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi własnoręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Tak wyraża zgodę.

54. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy postanowienia o dopuszczalności wprowadzenia w trakcie trwania umowy zamiennika danego produktu wchodzącego w skład przedmiotu umowy, na podstawie pisemnego zawiadomienia, bez konieczności zawierania pisemnego aneksu, przy spełnieniu oczywiście dodatkowych założeń? Propozycja postanowienia poniżej:

„Strony dopuszczają w trakcie trwania umowy zmianę danego produktu wchodzącego w skład przedmiotu umowy w przypadku zaoferowania przez Wykonawcę odpowiedniego zamiennika lub produktu zmodyfikowanego, w szczególności udoskonalonego, o ile zamiennik ten jest produktem o właściwościach równoważnych bądź lepszych w stosunku do zamienianego, odpowiadających charakterystyce pierwotnego produktu.

W przypadku, gdy nie ulegnie zmianie cena jednostkowa, a tym samym nie wpłynie to na zmianę wynagrodzenia z tytułu realizacji umowy i jednocześnie zmiana ta jest korzystna dla Zamawiającego, nie wymaga ona zawarcia pisemnego aneksu, lecz jest skuteczna na podstawie pisemnego zawiadomienia Zamawiającego w tym zakresie przez Wykonawcę. Zmiana uznawana będzie za skuteczną w chwili otrzymania przez Zamawiającego zawiadomienia, chyba że została wskazana w nim inna data.”

Uzasadnienie: Zmiana opisana powyżej jest korzystna dla Zamawiającego i może usprawnić proces wprowadzania zmian korzystnych dla Zamawiającego, także po stronie wykonawcy, ponieważ w przypadku zastąpienia danego produktu udoskonalonym, wymaga to wprowadzania zmian w bardzo wielu umowach. Dopuszczenie w takich sytuacjach formy pisemnego zawiadomienia dla skuteczności tej zmiany byłoby racjonalnym postępowaniem.

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

55. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we wzorze umowy następującego postanowienia? Dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawierania umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, pandemia, w tym okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada



za niewykonanie lub nieprawidłowe wykonanie Umowy, gdy ponosi winę umyślną za naruszenia. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie: Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

56. Czy Zamawiający uznaje, że warunki trwającej pandemii stanowią okoliczności siły wyższej?

Uzasadnienie: Trwanie pandemii stanowi okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch oraz ciągły rozwój pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, okoliczności spowodowane brakiem siły roboczej u dostawców w przypadku zarażenia lub kwarantanny, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia.

Zamawiający uznaje, że warunki trwającej pandemii mogą stanowić okoliczności siły wyższej w konkretnych przypadkach

57.Par. 1 ust. 4 Czy Zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie formy składania zamówień do elektronicznej z wyłączeniem wykorzystania faksu?

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

58.Par. 2 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zmniejszenie nie mogło przekraczać 20% całkowitej wartości umowy?

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

59. Par. 3 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?



Uzasadnienie: Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe może być dokładne określenie terminu płatności.

Ponadto czy Zamawiający wyraża zgodę na przysyłanie faktur drogą elektroniczną i mógłby podać adres mailowy, na który można fakturę w tej formie wysłać?

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

60.Par. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

61.Par. 4 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Ponadto czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umownej na odstąpienie „z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę”?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 471 k.c. dłużnik odpowiada za nienależyte wykonanie umowy jeżeli wynika ono z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność. Przyczyny niezależne od Zamawiającego obejmują także okoliczności za które dłużnik nie odpowiada.

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

62.Czy Zamawiający w pakiecie nr. 7 dopuszcza testy pakowane po 20szt.?

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zamawiający potrzebuje określoną ilość sztuk ze względu na wykonywanie badań kontrolnych. Ilość 25 szt. spełnia założone przez Zamawiającego oczekiwania.

Załączniki po modyfikacji:

1. – Załącznik nr. 1 – pakiet nr. 14 (po modyfikacji)
2. – Załącznik nr. 2 – pakiet nr. 9 pozycja 4 – 5 (po modyfikacji)
3. – Załącznik nr. 3 – pakiet nr. 21 (po modyfikacji)
4. – Załącznik nr. 4 – pakiet nr. 18 (po modyfikacji)

Z poważaniem: