



Morawica, dnia 10.12.2024 r.

WSZYSCY WYKONAWCY

MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA ORAZ ODPOWIEDZI NA PYTANIA z dnia 10.12.2024 r.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art 275 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późn. zm.) pn.: „Dostawa odczynników i jednorazowego sprzętu laboratoryjnego wraz z dzierżawą analizatora”, Nr postępowania EZP-252-37/2024.

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy jako Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 zmienia treść SWZ oraz na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych poniżej przekazuje odpowiedzi na zadane pytania:

Pakiet nr 7, Formularz asortymentowo-cenowy

Pytanie nr 1

Tabela nr 1, pkt. 10 - W jakim materiale badanym Zamawiający wykonywać będzie oznaczenia glukozy - w surowicy, w moczu czy w obu tych materiałach?

Odpowiedź:

Oznaczenie glukozy będzie wykonywane w surowicy i w moczu.

Pakiet nr 7, Formularz asortymentowo-cenowy

Pytanie nr 2

Tabela nr 1 - Czy podane ilości testów w kolumnie D (Zapotrzebowanie) obejmują już dodatkowe testy na kalibrację i kontrolę jakości czy należy doliczyć dodatkowe oznaczenia zgodnie z wymogami producenta dotyczącymi częstości wykonywania kalibracji?

Jeżeli do podanych ilości badań należy doliczyć dodatkowe oznaczenia na wykonanie kontroli jakości, poprosimy o podanie harmonogramu wykonywania kontroli jakości w laboratorium (co ile dni, na ilu poziomach).

Odpowiedź:

Podane ilości testów obejmują testy na kalibrację i kontrolę jakości.

Pakiet nr 7, Formularz asortymentowo-cenowy

Pytanie nr 3

Czy kalkulując ilości wymaganych odczynników oferent ma wziąć pod uwagę trwałość odczynników oraz stabilność odczynników na pokładzie analizatora? Jeżeli tak, to czy dla pozycji 27-31 (elektrody) pozostawić ilości wpisane przez Zamawiającego czy również uwzględnić ilości zgodne z trwałością i stabilnością elektrod?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 7, Formularz asortymentowo-cenowy**Tabela nr 2, pkt.1****Pytanie nr 4**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje uwzględnienia części zużywalnych oraz akcesoriów do analizatora Konelab 20i czy do analizatora dzierżawionego kompatybilnego proponowanego przez oferenta?

Odpowiedź:

Zamawiający w Tabeli Nr 2 oczekuje uwzględnienia części zużywalnych i akcesoriów dodatkowych do dzierżawionego analizatora kompatybilnego z Konelab 20i, co Zamawiający doprecyzował w ww. tabeli.

Pakiet nr 6**Pytanie nr 5**

Czy zamawiający wymaga zewnętrznej kontroli dodatniej w zestawie?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pakiet nr 6**Pytanie nr 6**

Czy zamawiający wymaga, aby w zaoferowanych zestawach były indywidualne bufory do wykonania oznaczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Projekt umowy:**Dotyczy § 2 ust. 3****Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia sukcesywnie (...), przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Projekt umowy:**Dotyczy § 2 ust. 11.b****Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania- „jeżeli dotyczy”. Nie wszystkie oferowane produkty (np. próbówki szklane) są wyrobami medycznymi- część jest wyrobami laboratoryjnymi i nie wymaga posiadania dokumentów opisanych w § 2 pkt 11.b.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia w projektowanych postanowieniach umowy § 2 ust. 11 lit. b) poprzez dodanie sformułowania – *jeśli dotyczy* i stosownie zmienia treść SWZ zamieszczając na stronie nowy załącznik pod nazwą:

Załącznik Nr 3a do SWZ Projektowane postanowienia umowy z dnia 10.12.2024 r.

Projekt umowy:

Dotyczy § 3 ust. 6

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w formacie PDF drogą elektroniczną na adres email wskazany przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Projekt umowy:

Dotyczy § 6 ust. 1.1.c

Pytanie nr 10

Prosimy o bezwzględne usunięcie zapisów o karze wysokości 100 zł za dzień opóźnienia w załatwieniu reklamacji/ w razie stwierdzenia niezgodności z umową.

Wprowadzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, zwłaszcza, że ustawodawca zlikwidował instytucję lichwy, jednak w takim przypadku Zamawiający ma obowiązek opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w placeniu za towar, w tym przypadku chodzi o kary w wysokości odsetek ustawowych.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu, co nie oznacza, że nie ponosi odpowiedzialności.

Można domniemywać, że Zamawiający wprowadzając wysokie kary zamierza zdopingować Wykonawcę do terminowego wywiązywania się ze swoich obowiązków, jednak jest wiele innych sposobów na zdyscyplinowanie Wykonawcy. Nie trzeba od razu wprowadzać tak wysokich kar. Ich celem nie może być wzbogacanie się z powodu nieterminowych dostaw.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnienia w dostawie reklamowanego towaru, (czy niezgodności z umową) to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Projekt umowy:

Dotyczy § 6 ust. 1.1.d

Pytanie nr 11

Prosimy o bezwzględne usunięcie zapisów o karze wysokości 100 zł w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw.

Prosimy o wskazanie korzystania z procedury reklamacyjnej, w przypadku realizacji zamówień niezgodnie z umową.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Pakiet nr 4

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga kontroli do kasetek od tego samego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pakiet nr 4

Pytanie nr 13

W związku z modyfikacją przez producenta oferowanej kontroli do kasetek czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania zbiorczego zawierającego kontrolę dodatnią i ujemną w zestawie?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Projekt umowy**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy analizatora do 30 dni?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wydłużenie terminu w związku z faktem, iż analizatory są sprowadzane bezpośrednio od producenta z zagranicy. Skomplikowane procedury celne oraz szereg pozostałych formalności uniemożliwiają należyte wykonanie warunków wynikających z umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Czternastodniowy termin jest terminem nierealnym do dotrzymania, w związku z powyższym Wykonawca prosi jak w pytaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Parametry wymagane - pkt 14**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie odczynnika do UIBC, który nie będzie identyfikowany przez analizator za pomocą kodu kreskowego? Odczynnik nie jest odczynnikiem systemowym jednocześnie posiada zwalidowaną aplikację na analizator Konelab 20 oraz analizator kompatybilny z Konelab 20.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, by Wykonawca dostarczył wraz z ofertą certyfikat producenta urządzeń Konelab 20 oraz analizatora kompatybilnego z Konelab 20, potwierdzający przeszkolenie i min. 3-letnie doświadczenie specjalisty ds. aplikacji zapewniające profesjonalne wsparcie aplikacyjne.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pytanie nr 17

Prosimy o doprecyzowanie, czy ilość oznaczeń podana w formularzu asortymentowo-cenowym tabela nr 1 w części nr 7 zawiera już ilości przeznaczone na kontrolę i kalibrację, czy należy te ilości doliczyć? Jeżeli tak, prosimy o podanie harmonogramu wykonywania kontroli jakości.

Odpowiedź:

Podana ilość oznaczeń zawiera ilości przeznaczone na kontrolę i kalibrację.

Pytanie nr 18

Czy w Części nr 3 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie kontroli dodatkowej w osobnym opakowaniu, dostarczanej jako nieodpłatne wyposażenie do każdego opakowania zbiorczego testów (op. x 25 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuszcza.

Pytanie nr 19

Czy w Części nr 4 poz. Zamawiający dopuści zaoferowanie testów o przewyższających parametrach jeśli chodzi o czułość (o niższych punktach odcięcia) dla amfetaminy - 300ng/ml, dla metamfetaminy – 300 ng/ml, dla marihuany – 25 ng/ml, dla kokainy – 100 ng/ml, dla benzodiazepin – 200 ng/ml? Większa czułość testów zwiększy szansę na wykrycie narkotyków w moczu osób przyjmujących je sporadycznie lub jednorazowo.

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20

Testy diagnostyczne są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na

każdym opakowaniu). Przechowywanie testów w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów, czego efektem są błędy diagnostyczne. Wykonawca, który przechowuje testy w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą w Części nr 3, 4 i 6 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora lub wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pakiet 5

Pytanie nr 21

Niektóre oferowane w pakiecie 5 wyroby tj: próbówki szklane, pipety typu Pasteura, końcówki do pipet automatycznych nie są wyrobami medycznymi, lecz laboratoryjnymi. Przy sprzedaży obowiązuje je podstawowa stawka VAT 23%. W związku z tym prosimy o zmianę wymagań aby każdy zaoferowany sprzęt oznakowany był znakiem CE.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis w formularzu asortymentowo-cenowym w części nr 5 Jednorazowy sprzęt laboratoryjny poprzez dodanie sformułowania: *sprzęt oznakowany znakiem CE – jeśli dotyczy* i stosownie zmienia treść SWZ zamieszczając na stronie nowy załącznik pod nazwą:

Załącznik Nr 2 Formularz asortymentowo-cenowy dla Części Nr 5 z dnia 10.12.2024 r.

Pakiet 5

Pytanie nr 22

Dot. poz. 4 Czy Zamawiający oczekuje próbek do badania osadu moczu wraz z korkami?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie oczekuje.

Pakiet 5

Pytanie nr 23

Dot. poz. 7 Czy Zamawiający dopuści pojemnik /na mocz/ o poj. użytkowej do 100 ml i całkowitej 120 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie dopuszcza.

Pakiet 5

Pytanie nr 24

Dot. poz. 16 Czy Zamawiający dopuści naczynka z PS do analizatorów Technicon o poj. 0,5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie dopuszcza.

Powyższe informacje prosimy uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

Treść odpowiedzi zamieszczono na stronie internetowej prowadzonego postępowania pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica> w dniu 10.12.2024 r.

Dyrektor
Świętokrzyskiego Centrum Psychiatrii
w Morawicy
Piotr Kielbowski