



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
imienia doktora Kazimierza Hołogi
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152
e-mail: dzp@szpital-nowytomysl.pl
www.szpital-nowytomysl.pl
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



Nr J - 1855/5/2018
PN-EN ISO 9001:2015-10



Nr postępowania: SPZOZ.DZP.241.09.24

Nowy Tomyśl, dnia 16.09.2024 r.

Uczestnicy postępowania

WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SWZ Nr 2

Sprawa dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Dostawa materiałów do badań bakteriologicznych wraz z dzierżawą urządzeń”

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Nowym Tomyślu informuje, że w postępowaniu wpłynęły następujące zapytania odnośnie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), na które Zamawiający działając na podstawie art. 135 oraz art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2024r., poz. 1320 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, udziela poniższych wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 3 z dnia 11.09.2024r. :

Wnosimy o odpowiedź na następujące pytania:

1. Rozdział VII SWZ, pkt. 1 ppkt. a) – Ze względu na obszerność dokumentacji, czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty materiałów informacyjnych oferowanego asortymentu i zgodzi się na samodzielne pobranie przedmiotowych dokumentów bezpośrednio ze strony wykonawcy do której Zamawiający ma stały, całodobowy i bezpłatny dostęp?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty ww. dokumentów

2. Rozdział VII SWZ, pkt. 1 ppkt. g) – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty dokumentów dopuszczających przedmiot zamówienia do obrotu? Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie, iż zaoferowany przedmiot zamówienia będący wyrobem medycznym posiada odpowiednie dokumenty dopuszczające do obrotu i używania oraz poda adres strony z wymaganą dokumentacją.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza złożenie przez Wykonawcę oświadczenia, iż zaoferowany przedmiot zamówienia będący wyrobem medycznym posiada odpowiednie dokumenty dopuszczające do obrotu i używania. Jednocześnie Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania dostarczenia ww. dokumentów na wezwanie na etapie sprawdzania ofert.

3. Zadanie 6, załącznik 1A do SWZ, poz. 5 i 6 - Ze względu na to, że produkt jest konfekcjonowany w opakowaniach po 6 sztuk testów lub 30 sztuk testów, wnosimy o doprecyzowanie i przeliczenie ile opakowań jakiego rodzaju wykonawca powinien zaproponować.

Odp. Zamawiającego:

Pozycja 5: 6 opakowań po 6 testów

Pozycja 6: 6 opakowań po 6 testów

4. Zadanie 6, wymagania graniczne pkt. 2 – Czy Zamawiający zgodzi się na termin ważności odczynnika z pozycji 4 z minimalnym terminem ważności 4 miesiące od daty dostawy do Zamawiającego?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

5. Zadanie 7, załącznik nr 1, pozycja 3 tabeli III Testy i materiały zużywalne do automatycznej identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów - Czy Zamawiający potraktuje równoważnie zaproponowanie karty MDRO do lekowrażliwości wielolekoopornych bakterii G- ? Szczególnie, że nazwa „emarge” jednoznacznie wskazuje jednego wykonawcę.

Odp. Zamawiającego:

Tak.

6. Zadanie 7, załącznik nr 1, pozycja 4 tabeli III Testy i materiały zużywalne do automatycznej identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów - Czy Zamawiający potraktuje równoważnie zaproponowanie 3 dostępnych testów do lekowrażliwości bakterii G+ dla szczepów z mechanizmami oporności typu MRSA, VRE? Szczególnie, że nazwa „emarge” jednoznacznie wskazuje jednego wykonawcę.

Odp. Zamawiającego:

Tak

7. Zadanie 7, załącznik nr 1, pkt. 5 tabeli III Testy i materiały zużywalne do automatycznej identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów - Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku poprzez zaoferowanie w pozycji osobnych testów do identyfikacji i lekowrażliwości wymienionych drobnoustrojów? Jeżeli tak, wnosimy o doprecyzowanie szacunkowej ilości osobno do testów do identyfikacji G+, G- jak i do lekowrażliwości wymienionych drobnoustrojów.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści wycenę osobno testów do identyfikacji i osobno do lekowrażliwości.

Wykonawca winien w takim przypadku wycenić ilość opakowań potrzebną do wykonania 700 testów do identyfikacji dla G (+) i G(-) oraz ilość opakowań potrzebną do wykonania 700 testów do lekowrażliwości dla G (+) i G(-), czyli łącznie 1400 testów. W przypadku gdy cena testów do identyfikacji różni się od ceny do lekowrażliwości należy podzielić dany wiersz i wycenić osobno ilość opakowań do wykonania 700 szt. identyfikacji i 700 szt. testów lekowrażliwości – jeśli cena jest równa – to proszę zmienić ilość testów w tej pozycji na 1400 i wycenić odpowiednią ilość opakowań. W kolumnie K należy podać nr katalogowe wszystkich testów dla G (+) i G(-).

8. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 6 tabeli III Testy i materiały zużywalne do automatycznej identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów - Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku poprzez zaoferowanie w pozycji osobnych testów do identyfikacji i lekowrażliwości wymienionych drobnoustrojów? Jeżeli tak to czy Zamawiający mógłby doprecyzować szacunkowe ilości osobno do testów do identyfikacji jak i do lekowrażliwości wymienionych drobnoustrojów.

Odp. Zamawiającego:

Tak uzna, Wykonawca winien w takim przypadku wycenić ilość opakowań potrzebną do wykonania 340 testów do identyfikacji dla G (+) i G(-) oraz ilość opakowań potrzebną do wykonania 340 testów do lekowrażliwości dla G (+) i G(-). W kolumnie K winien podać nr katalogowe wszystkich testów dla G (+) i G(-). (analogicznie jak odp. na pyt. 7)

9. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 7 tabeli III Testy i materiały zużywalne do automatycznej identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów - Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku zaoferowanie w pozycji osobnych testów do identyfikacji i lekowrażliwości wymienionych drobnoustrojów? Jeżeli tak to czy Zamawiający mógłby doprecyzować szacunkowe ilości osobno do testów do identyfikacji jak i do lekowrażliwości wymienionych drobnoustrojów.

Odp. Zamawiającego:

Tak, uzna. Wykonawca winien w takim przypadku wycenić ilość opakowań potrzebną do wykonania 700 testów do identyfikacji oraz ilość opakowań potrzebną do wykonania 700

testów do lekowrażliwości. W kolumnie K winien podać nr katalogowe wszystkich testów. (analogicznie jak odp. na pyt. 7).

10. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 8 tabeli III Testy i materiały zużywalne do automatycznej identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów - Czy ze względu na pozostałe pozycje w Zadania zamawiający wymaga aby w pozycji nr 8 Wykonawca zaproponował Testy do identyfikacji grzybów metodą automatyczną oraz oceny lekowrażliwości? Jeżeli tak to czy Zamawiający podzieli pozycję odpowiednio dla testów dla identyfikacji i osobno ilości dla lekowrażliwości?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga lekowrażliwości grzybów metodą automatyczną.

Zamawiający nie wydziela pozycji. W ramach tej pozycji Wykonawcy winni wycenić tylko testy do identyfikacji.

11. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 3 - Czy Zamawiający wymaga aby automatyczny system do diagnostyki mikrobiologicznej wykonujący szybkie testy identyfikacyjne oznaczał również wrażliwość na antybiotyki drobnoustrojów Gram (-) oraz Gram (+) i grzybów?

Odp. Zamawiającego:

Nie wymaga

12. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 18 – Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisu na: „Wliczony w dzierżawę serwis zapewniający usunięcie awarii w ciągu 24 godzin w dni robocze od zgłoszenia awarii. Wliczone w dzierżawę przeglądy i kalibracje aparatu zgodne z wymogami producenta.”?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

13. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 21 oraz załącznik nr 2 do pakietu, pkt. 21 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie: „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową, na której będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty”?
- Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne, instrukcje obsługi aparatów oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę

14. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 23 - Czy Zamawiający wymaga, aby automatyczny analizator sam napełniał testy na pokładzie aparatu minimalizując szansę kontaminacji badania i zapewniając większe bezpieczeństwo pracy?

Odp. Zamawiającego:

Nie wymaga

15. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 33 oraz projekt umowy § 1 ust. 7 - Czy Zamawiający dopuści dostawę analizatora w czasie 4 tygodni od podpisania umowy?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.

16. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 31 – Wnosimy o poprawę zapisu na: „Okres gwarancji – 36 m-ce, obejmujący: bezpłatne przeglądy, naprawy gwarancyjne i serwisowe, a także wszelkie koszty związane z montażem części zamiennych i dojazdów.” Zgodnie z zapisami projektu umowy §4 ust. 1

Odp. Zamawiającego:

Okres gwarancji obejmuje okres obowiązywania umowy (okres obowiązywania 24 m-ce + ewentualny okres obowiązywania opcji).

17. Zadanie 7, załącznik nr 1 do pakietu, pkt. 37 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zakupu chłodziarki na zasadzie pierwokupu w cenie wynoszącej 30% wartości początkowej urządzenia?

Odp. Zamawiającego:

Nie. Ustalona kwota ostatniego czynszu dzierżawy chłodziarki stanowi jednocześnie wynagrodzenie za przeniesienie własności przedmiotu dzierżawy

18. Zadanie 7, załącznik nr 2 do pakietu, pkt. 20 – Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie suplementu z terminem ważności 14 dni?

Odp. Zamawiającego:

Tak

Pytania do Umowy:

19. § 1 ust. 6 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Dostawca zobowiązuje się do dostarczenia dokumentów wymienionych w niniejszym paragrafie w pkt 5 ppkt a i b) na każde wezwanie Zamawiającego w terminie 2 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnego wezwania lub poprzez ich udostępnienie w bibliotece technicznej Wykonawcy dostępnej pod adresem [www.](#)”?

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

20. § 1 ust. 7 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 28 dni, a tym samym na modyfikację postanowienia umownego na:

„Określony w § 1. pkt 1. umowy aparat zostanie dostarczony Zamawiającemu własnym staraniem i na koszt własny Dostawcy w terminie do 21 dni od daty zawarcia niniejszej umowy w stanie umożliwiającym jego natychmiastowe włączenie do eksploatacji. W terminie uzgodnionym z Zamawiającym nie po dacie zakończenia obowiązywania umowy aparat ten będzie odebrany od Zamawiającego własnym staraniem i na koszt własny Dostawcy w stanie wynikającym z jego normalnej eksploatacji w okresie obowiązywania umowy*.

Uzasadnienie: Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę aparatury diagnostycznej ze względu na konieczność sprowadzenia urządzenia z zagranicy bezpośrednio od producenta. Skomplikowane procedury celne oraz czas niezbędny na dostarczenie aparatu uniemożliwiają dotrzymanie wskazanego terminu. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylnie rozpatrzenie pytania.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację SWZ

21. § 2 ust. 5 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 4 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia złożonego e-mailem lub pisemnie?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści

22. § 2 ust. 12 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia?

Uzasadnienie: Wykonawca nie będzie w stanie zweryfikować prawidłowości przechowywania dostarczonego asortymentu.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian

23. § 2 ust. 12 - Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie postanowienia czy wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Zamawiający po wyrażeniu zgody przez Wykonawcę będzie miał możliwość zwrotu przedmiotu zamówienia w terminie maksymalnie do 7 dni od daty przyjęcia dostawy na swój koszt”?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę

24. § 3 ust. 9 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego?

„Na dokumencie sprzedaży (fakturze) Dostawca umieści: numer serii produktu, datę jego ważności, numer Komisji Zezwoleń oraz uwidoczniony aktualny certyfikat rejestracyjny i świadectwo jakości wydane przez

Instytut Leków lub PZH, względnie umożliwi wgląd do ww. dokumentów przykładowo za pośrednictwem biblioteki technicznej Wykonawcy dostępnej pod adresem www."?

Uzasadnienie: Część z wymaganych informacji wymienionych w niniejszym postępowaniu nie będzie miała zastosowania do asortymentu stanowiącego przedmiot umowy z uwagi na swą specyfikę (dzierżawa, odczynniki etc.). Wobec powyższego wnosimy o przychylne rozpatrzenie pytania. W razie wystąpienia konieczności uzupełnienia dokumentów Wykonawca uczyni to ramach współpracy na żądanie Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wykreśla powyższy punkt

25. § 5 ust. 5 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 40% wynagrodzenia Umownego netto określonego w §3 pkt 1?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.

Zestaw pytań nr 6 z dnia 12.09.2024r. :

1. Czy Zamawiający wymaga, aby gotowe podłoża na płytkach z pakietu nr 2 posiadały dokument walidacyjny wystawiony przez producenta potwierdzający brak wpływu temperatury otoczenia (do 40 godzin) podczas transportu na jakość oferowanych podłoży na płytkach?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wymaga.

Zestaw pytań nr 7 z dnia 12.09.2024r. :

1. Dotyczy pakietu 7 tabela nr III:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie opakowań w górę w pozycjach 3, 4, 6 ponieważ oferowane testy są pakowane po 25 szt.?

Odp. Zamawiającego:

Tak. (zgodnie z wyjaśnieniami treści SWZ nr 1 z dn. 12.09.2024 - odp. na pyt. 14 zestaw pytań nr 5 z dnia 11.09.2024r.)

2. Dotyczy pakietu 7 tabela nr III:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie opakowań w górę w pozycji 9, ponieważ oferowane próbki są pakowane po 100 szt.?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

3. Dotyczy pakietu 7, zał. nr 2 Parametr oceniany nr 3:
Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby na potwierdzenie tego parametru oferent mógł przedstawić instrukcję certyfikowanego suplementu w celu potwierdzenia spełnienia wymogu?

Odp. Zamawiającego:

Tak.

4. Dotyczy Rozdziału II pkt. 1a) SWZ:
Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wymogu Rozporządzenia UE 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki "in vitro". Odczynniki, które podlegają ustawie o wyrobach medycznych, oferowane w tym postępowaniu są wyrobami do diagnostyki in vitro.

Odp. Zamawiającego:

Tak. Zamawiający modyfikuje Rozdział II pkt. 1a) SWZ następująco:

1. Zamawiający wymaga, aby:

a) Oferowane przez Wykonawcę materiały diagnostyczne, odczynniki, materiały eksploatacyjne oraz materiały jednorazowe były zgodne z wymogami Polskich Norm Jakościowych, posiadały certyfikat ISO 13485, były zgodne z zaleceniami CLSI i EUCAST; muszą posiadać aktualne zezwolenie do stosowania na terytorium Polski (powiadomienie/zgłoszenie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w Warszawie) - zgodnie z

ustawą o wyrobach medycznych z dn. 7 kwietnia 2022 roku (t.j. Dz. U. z 2022, poz. 974 z późn.zm.) jej przepisów przejściowych i wykonawczych oraz Rozporządzenia UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych – MDR i Rozporządzenia UE 2017/746 w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki “in vitro” (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów) oraz posiadać deklarację zgodności CE. W przypadku krążków oraz pasków MIC oferowane wyroby muszą posiadać pozytywną opinię KORLD (Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów). Oferowane wyroby muszą spełniać wymagania zasadnicze określone w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Dz.U. 2013 poz. 1127 t.j.) oraz załącznikach do wymienionego rozporządzenia. Każdy krążek musi zawierać międzynarodowe niezmienną się oznaczenie i stężenie antybiotyku zgodnie z zaleceniami EUCAST. Każda fiolka musi posiadać etykietę z nazwą antybiotyku, jego stężeniem, datą ważności i numerem serii

5. Dotyczy §1 ust. 1 wzoru umowy - pakiet 7 oraz pkt. 37 Załącznika Nr 1 do Pakietu nr 7 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów:

Zwracamy się z prośbą o możliwość zawarcia w treści umowy zapisu o wynagrodzeniu za przeniesienie własności przedmiotu dzierżawy - chłodziarki np. „ustalona kwota ostatniego czynszu dzierżawy chłodziarki stanowi jednocześnie wynagrodzenie za przeniesienie własności przedmiotu dzierżawy”. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na rozbić pozycji dzierżawy nr 1 (Tabela 1 Formularza asortymentowo – cenowego) na dwa wiersze a) i b).

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuści powyższą modyfikację – zmodyfikowany zał. 1A do SWZ Zamawiający zamieści na stronie prowadzonego postępowania.

6. Dotyczy §2 ust. 5 wzoru umowy - pakiet 7:

Zwracamy się z prośbą o rozpatrywanie terminu dostawy w dni robocze.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację.

7. Dotyczy §2 ust. 12 wzoru umowy - pakiet 7:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu w §2 ust. 12. Terminy reklamacji zostały określone w §4 ust. 5 wzoru umowy.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.

8. Dotyczy §3 ust. 5 wzoru umowy - pakiet 7:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu w §3 ust. 5 i wyrażenie zgody na wystawianie faktury po każdej dostawie częściowej.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę.

9. Dotyczy §3 ust. 9 wzoru umowy - pakiet 7:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie wymogu umieszczania na dokumencie sprzedaży (fakturze) numeru Komisji Zezwoleń oraz uwidocznionego aktualnego certyfikatu rejestracyjnego i świadectwa jakości wydanego przez Instytut Leków lub PZH, ponieważ wymaganie to nie ma odwzorowania w przepisach. Możemy wskazać chociażby art. 106e ust. 1 ustawy o podatku od towarów i usług, który definiuje jakie elementy powinna zawierać faktura.

Faktury wystawiane przez Wykonawcę spełniają wszystkie elementy wskazane w przepisach ustawy o podatku od towarów i usług. Wymaganie Zamawiającego wykracza zatem poza obowiązki wydane przez ustawodawcę.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający usuwa powyższy wymóg ze wzoru umowy.

10. Dotyczy §4 ust. 13 oraz §5 ust. 2c) wzoru umowy - pakiet 7:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu §4 ust. 13 oraz zapisu w nawiasie w §5 ust. 2c).

Ingerencja w sprzęt bez udziału autoryzowanego serwisu w sposób naturalny musi powodować utratę uprawnień gwarancyjnych, ponieważ żaden producent nie zapewni prawidłowego działania swego produktu nie mając pewności, czy jest on serwisowany w sposób właściwy. Zlecenie wykonania zastępczego nieuprawnionemu podmiotowi spowoduje, że wytwórca utraci pewność, że urządzenia, za które ponosi on prawną odpowiedzialność nie ulegają modyfikacjom i są konserwowane i naprawiane w sposób właściwy. Z tego też powodu pełna odpowiedzialność za występowanie incydentów medycznych zostanie zdjęta z wytwórcy i przejmie ją użytkownik – podmiot dokonujący ingerencji w urządzenie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający usuwa powyższy wymóg ze wzoru umowy.

11. Dotyczy §5 ust. 2a) i d) wzoru umowy - pakiet 7:
Zwracamy się z prośbą o naliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.
12. Dotyczy §5 ust. 2d) wzoru umowy - pakiet 7:
Zwracamy się z prośbą o poprawienie omyłki pisarskiej. Powinno być odniesienie do §4 pkt. 12 oraz §5 pkt. 4 niniejszej umowy.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający poprawia omyłkę pisarską – winno być:
d) 10% wartości przedmiotu umowy brutto określonego w § 3 pkt 1, w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności wyszczególnionych w § 4 pkt 12 oraz § 5 pkt 4 niniejszej umowy
13. Dotyczy §5 ust. 2c) wzoru umowy - pakiet 7:
Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kary umownej na 2% wartości dzierżawy danego aparatu za każdy dzień zwłoki.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający modyfikuje §5 ust. 2c) wzoru umowy następująco:
c) Zwłoki w wykonaniu przeglądu aparatu w terminie wynikającym z zaleceń producenta sprzętu i wpisu do paszportu technicznego urządzenia w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki za każdy aparat,
14. Dotyczy §5 ust. 5 wzoru umowy - pakiet 7:
Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości łącznej sumy kar umownych do 30% wynagrodzenia umownego netto.
Odp. Zamawiającego:
Zamawiający pozostawia zapisy SWZ w obecnym brzmieniu.
15. Dotyczy pkt. 18 Załącznika Nr 1 do Pakietu nr 7 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów:
Czy Zamawiający akceptuje poniższe zapisy dotyczące czasu reakcji serwisu:
Odpowiedź telefoniczna – do 8 godzin w dni robocze;
Przyjazd Inżyniera serwisu – do 3 dni roboczych;
Maksymalny czas usuwania awarii – do 5 dni roboczych (16 gdy istnieje potrzeba sprowadzenia części zza granicy)
Odp. Zamawiającego:
Tak.
16. Dotyczy pkt. 21 Załącznika Nr 1 do Pakietu nr 7 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów oraz pkt. 21 Załącznika Nr 2 do Pakietu nr 7 - Parametry graniczne analizatora do posiewów krwi:
Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na udostępnienie przez Wykonawcę strony internetowej, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie pobierać instrukcje obsługi oraz karty charakterystyki odczynników.
Odp. Zamawiającego:
Tak.
17. Dotyczy pkt. 31 Załącznika Nr 1 do Pakietu nr 7 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów:
Zwracamy się z prośbą o sprostowanie omyłki pisarskiej na zgodne z zapisem §4 ust. 1 wzoru umowy – Gwarancja 24 miesiące.
Odp. Zamawiającego:
Patrz odp. na pyt. 16 Zestaw pytań nr 3 z dn. 11.09.2024.

INFORMACJA O MODYFIKACJI SWZ

Na podstawie art. 286 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2024r., poz. 1320 ze zm.), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Nowym Tomysku informuje, że dokonuje zmiany SWZ zgodnie z odpowiedziami na pytania Wykonawców.

Zamawiający modyfikuje ponadto załącznik nr 1A do SWZ dla Pakietów nr 6 i 7 – zmodyfikowany załącznik Zamawiający zamieści na stronie internetowej.

W celu umożliwienia Państwu uwzględnienia w treści przygotowywanych ofert wprowadzonych modyfikacji do zapisów SWZ Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp, ustala termin składania ofert na dzień **20 września 2024r.** do godz. **10:00**. W związku z tym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści dokumentu zawierającego Specyfikację Warunków Zamówienia w następujący sposób:

- Termin składania ofert upływa dnia **20 września 2024r.** o godz. **10:00**
- Otwarcie ofert nastąpi w dniu dnia **20 września 2024r.** o godz. **10:15**
- Termin związania ofertą upływa w dniu **18 października 2024r.**

Miejsce składania ofert pozostaje bez zmian tj. <https://platformazakupowa.pl/transakcja/974711>

W związku z dokonanymi modyfikacjami Zamawiający działając na podstawie art. 271 wyżej cytowanej ustawy Pzp zamieścił w Biuletynie Zamówień Publicznych ogłoszenie o zmianie ogłoszenia.

Zatwierdził:

Sporz. D.Orwat