



ZPZ - 2353- 4597/24

Olsztyn, 02.10.2024 r.

**Do wszystkich
uczestników postępowania**

Sprawa ZPZ-26/07/24 - Dostawa odczynników laboratoryjnych, drobnego sprzętu laboratoryjnego wraz z dzierżawą aparatu do real time PCR

W związku z zapytaniami uczestników postępowania pn. „**Dostawa odczynników laboratoryjnych, drobnego sprzętu laboratoryjnego wraz z dzierżawą aparatu do real time PCR**”, Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia Specyfikację Warunków Zamówienia.

Pytanie 1

Dotyczy 3 części, pozycja nr 7

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 1000 sztuk i zaakceptuje dostarczenie 1000 próbek zamiast 500 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ czyli 500szt, przy czym 1 op. = 100szt.

Pytanie 2

Dotyczy części nr 4, pozycja nr 1

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu certyfikatu IVD?
Pozostałe parametry zgodne z wymogami*

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Dotyczy części nr 5, pozycja 1,6,7:

Czy Zamawiający dopuści próbki bez błony w pokrywce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy części nr 5 pozycja nr 7:

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 1000 sztuk (1 opakowanie)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 5

Dotyczy części 4 - pozycje 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu Certyfikatu CE, pozostałe wymagania spełnione.

Odpowiedź:

Zamawiający odstąpi od wymogu Certyfikatu CE.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 4 – Załącznik 3d – Projektowane postanowienia umowy

VI GWARANCJA § 10 – ZAPISY DOTYCZĄCE ZESTAWU PIPET

Pytanie 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeglądów okresowych w okresie gwarancji? Producent nie wymaga przeglądów w okresie gwarancji, co nie wpływa na prawidłową pracę urządzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający odstąpi od wymogu przeprowadzenia przeglądów okresowych w okresie gwarancji po dostarczeniu dokumentu producenta, że nie wymaga w tym okresie w/w przeglądów.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu usunięcia wad/usterek do 15 dni roboczych? W przypadku wykonania naprawy poza siedzibą Zamawiającego czas naprawy może się wydłużyć o czas transportu z i do serwisu.

Odpowiedź:

W przypadku istnienia wad Wykonawca zobowiązuje się do dostawy produktów wolnych od wad, zaś w przypadku braków ilościowych Wykonawca uzupełni braki ilościowe. Zamawiający zgadza się na dostarczenie tych produktów do 15 dni roboczych.

Modyfikuje zapis w umowie Załącznik nr 3a, oraz 3d § 9ust. 5 :

„5. W przypadku istnienia wad Wykonawca zobowiązuje się do dostawy produktów wolnych od wad najpóźniej w terminie 5 dni roboczych od daty upływu terminu na rozpatrzenie reklamacji. Koszty wymiany wadliwych produktów ponosi Wykonawca. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego w trakcie dostawy braków ilościowych w stosunku do Zamówienia częściowego (pakietu), niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z opisem zawartym w SWZ i umowie lub innych wad, Zamawiający zgłosi powyższe Wykonawcy. Wykonawca w terminie do 5 dni roboczych uzupełni braki ilościowe w przedmiocie umowy lub wymieni przedmiot umowy na nieposiadający wad.”

Po modyfikacji :

5. W przypadku istnienia wad Wykonawca zobowiązuje się do dostawy produktów wolnych od wad najpóźniej w terminie do 15 dni roboczych od daty upływu terminu na rozpatrzenie reklamacji. Koszty wymiany wadliwych produktów ponosi Wykonawca. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego w trakcie dostawy braków ilościowych w stosunku do Zamówienia częściowego (pakietu), niezgodności dostarczonego przedmiotu umowy z opisem zawartym w SWZ i umowie lub innych wad, Zamawiający zgłosi powyższe Wykonawcy. Wykonawca w terminie do 15 dni roboczych uzupełni braki ilościowe w przedmiocie umowy lub wymieni przedmiot umowy na nieposiadający wad.”

Pytanie 8

Dotyczy części 7 pozycja 6

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy dopuści kompletne podłoże do hodowli komórek szpiku kostnego i białaczkowych komórek krwi o nazwie MarrowPrime.

Podłoże to jest dostarczane w stanie zamrożonym jako gotowe do użycia po rozmrożeniu. Jest ono

oparte na MEM Alpha Modification i zawiera antybiotyki (gentamycynę), L-glutaminę, płodową surowicę bydlęcą (FBS), hormony i czynniki wzrostu. Jest buforowany wodorowęglanem sodu, a czerwień fenolowa jest obecna jako wskaźnik pH.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści – produkt spełnia charakterystykę kompletnego podłoża do prowadzenia hodowli komórkowych komórek szpiku kostnego.

Pytanie 9

Dotyczy części 7 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu, który nie jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu, który nie jest wyrobem medycznym w cz.7 poz.7.

Pytanie 10

Dot. Części 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści końcówki o długości 46 mm zapakowane w pudełka (5x96szt.), z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 11

Dot. Części 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści końcówki o długości 46 mm zapakowane w tacki do uzupełniania pudełka 2x(5x96szt.), z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 12

Dot. Części 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówki o długości 51 mm zapakowane w pudełka (5x96szt.), z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 13

Dot. Części 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści końcówki o długości 51 mm zapakowane w tacki do uzupełniania pudełka 2x(5x96szt.), z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 14**Dot. Części 3 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści końcówki o długości 72 mm zapakowane w pudełka (5x96szt.), z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 15**Dot. Części 3 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści końcówki o długości 72 mm zapakowane w tacki do uzupełniania pudełka 2x(5x96szt.), z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 16**Dot. Części 3 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania próbowki pakowane po 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 17**Dot. Części 5 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania próbowkę bez parametru - "cienka błonka umożliwiająca nakłucie w środku pokrywki", próbowki zapakowane po 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 18**Dot. Części 5 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania końcówkę o dł. 31 mm zapakowane po 1000 szt. w worku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 19**Dot. Części 5 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania końcówki zapakowane po 1000 szt. w worku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 20**Dot. Części 5 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania końcówkę o dł. 51 mm zapakowane po 1000 szt. w worku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 21

Dot. Części 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania końcówką o dł. 72 mm zapakowane po 500 szt. w worku z odpowiednim przeliczeniem ilości i z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści, przy zachowaniu ilości końcówek i kompatybilności działania z pipetami Eppendorf Research plus będącymi na wyposażeniu.

Pytanie 22

Dot. Części 5 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do postępowania probówką bez parametru - "cienka błonka umożliwiająca nakłucie w środku pokrywki", z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 23

Dot. Części 5 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do postępowania probówką bez parametru - "cienka błonka umożliwiająca nakłucie w środku pokrywki", z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 24

Dot. Części 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pipety pakowane po 500 szt. z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 25

Dot. Części 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści końcówki zapakowane po 480 szt. (tj. 5x96 szt.) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 26

Dot. Części 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści końcówki zapakowane po 480 szt. (tj. 5x96 szt.) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 27

Dot. Części 22 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści końcówki w zakresie 0,1-20 ul o długości 46 mm, współpracujące z pipetą do 10 ul i do 20 ul, ze znacznikami objętości 2,10,20 ul, zapakowane po 480 szt. (tj. 5x96 szt.) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 28

Dot. Części 22 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści końcówki o długości 31 mm, zapakowane po 480 szt. (tj. 5x96 szt.) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 29

Dot. Części 22 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści końcówki zapakowane po 480 szt. (tj. 5x96 szt.) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 30

Dot. Części 22 poz.6

Czy Zamawiający dopuści stripy z indywidualnymi zamknięciami wieczek, pakowane po 120 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 31

Dot. Części 22 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści stripy pakowane po 120 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 32

Dot. Części 22 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści stripy pakowane po 20 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 33

Dot. Części 22 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści próbówki PCR pakowane po 250 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 34

Dot. Części 22 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści stripy zamknięte pakowane po 120 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 35

Dot. Części 22 poz. 12

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty z pominięciem niniejszej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 36

Dot. Części 22 Poz. 13

Czy Zamawiający dopuści próbki pakowane po 250 z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 37

Dot. zapisów Umowy §7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów umowy 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 osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 38

I. Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź:

Zamawiający, dopuści taką możliwość.

Pytanie 39

II. Dotyczy SWZ pkt 7 Termin wykonania zamówienia ppkt 7.1 oraz Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §3 ust. 2:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego, aby dla Części nr 15 o wyraził zgodę na wykonanie zamówień w terminie „dni roboczych”.

W przypadku zgody, prosimy o tożsamą zmianę w pkt. 21.2. SWZ - Zasady oceny ofert w kryterium „termin realizacji dostawy”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 40

III. Dotyczy SWZ pkt 13 - Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych ppkt 13.1 a):

Uprzejmie prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na dostarczenie dla Części nr 15 przedmiotowy środków dowodowych np. kart charakterystyki produktu w postaci dokumentów sporządzanych przez Producenta oferowanych sond w języku polskim lub w j. angielskim w przypadku braku polskiego tłumaczenia u Producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41

IV. Dotyczy SWZ pkt 13 - Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych ppkt 13.1 a)

Uprzejmie prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na dostarczenie dla Części nr 15 przedmiotowych środków dowodowych dla produktów RUO w postaci dokumentów sporządzanych przez Producenta w j. angielskim w przypadku braku polskiego tłumaczenia u Producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża na to zgody.

Pytanie 42

V. Dotyczy Zał. nr 1 do SWZ Formularz ofertowy cz. 15 oraz Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §1 ust. 4:

Uprzejmie prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę dla Części nr 15 na dostarczenie odczynnika z pozycji 9 o statusie RUO a nie CE IVD.

Uzasadnienie: Odczynniki służące do przygotowania preparatów FFPE dedykowane są do przygotowanie materiałów z parafiny. Stanowi on mieszaninę roztworów, które nie muszą być produktami z CE IVD. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie produktu RUO.

Odpowiedź:

W części 15 w poz. 9 Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie odczynnika o statusie RUO a nie CE IVD.

Pytanie 43

VI. Dotyczy Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §1 ust. 4:
Czy Zamawiający potwierdza, że zapis ten nie dotyczy produktów RUO z Części 15?

Odpowiedź:

Załącznik nr 3a do SWZ w § 1 ust. 4 zawiera zapis :

„4. Wykonawca oświadcza, że oferowane produkty będące wyrobami medycznymi są dopuszczone do obrotu i używania na terenie RP oraz są oznaczone znakiem CE / CE IVD zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz.U. z 2022 poz. 974) i zobowiązuje się do dostarczenia niezwłocznie kompletnej dokumentacji potwierdzającej oznaczenie wyrobu znakiem CE IVD i dopuszczenie do obrotu i używania na terenie RP na każde wezwanie zamawiającego (dotyczy produktów, które zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w formularzach ofertowych muszą być wyrobami medycznymi)”

a więc nie dotyczy to produktów RUO o czym mówi konkretnie zdanie w nawiasie.

Pytanie 44

VII. Dotyczy SWZ pkt 7 Termin wykonania zamówienia SWZ, ppkt 7.1 Termin dostawy:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego, aby dla Części 15 wyraził zgodę na dodanie punktu z zapisem „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy w powyżej wyznaczonym terminie, przy czym w sytuacjach uzasadnionych Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużenia tego terminu na wniosek Wykonawcy wraz ze wskazaniem przyczyny przez Wykonawcę z jakich termin dostawy nie jest możliwy do dotrzymania oraz ewentualnymi dokumentami źródłowymi na potwierdzenie przyczyn niezależnych od Wykonawcy”.

Zapis ten pozwoli Wykonawcy na rzetelne wykonanie dostawy odczynników z Części nr 15 z zachowaniem możliwości wystąpienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 45

VIII. Dotyczy SWZ pkt 7 Termin wykonania zamówienia oraz Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §12 ust. 1 pkt 1):

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody dla Części 15 na zmianę numerów katalogowych sond FISH, podczas trwania umowy, podyktowaną możliwością wprowadzenia sond FISH z nowym certyfikatem IVDR. Zmiana numerów katalogowych

wiązać się będzie także ze zmianą certyfikatu jako wyroku medycznego określonego w SWZ Zamawiającego.

Uzasadnienie: Produkty medyczne oferowane są obecnie z certyfikatem CE IVD, natomiast wprowadzane są już produkty z nowym certyfikatem IVDR. Produkty te są dodawane stopiono przez Producenta i Wykonawca na etapie przygotowania umowy nie ma możliwości przewidzenia jakie sondy uzyskają w tym czasie statusu IVDR. Jednocześnie Wykonawca zapewnia, iż produkty z nowym certyfikatem IVDR są takiej samej konstrukcji, jakości i dostarczane w takich samych zestawach w związku z tym nie wpłynie zmiana certyfikacji na realizację umowy. Prośba podyktowana jest jedynie możliwością zaoferowania już podczas trwania kontraktu sond z najnowszym certyfikatem zamiast ze starym, które ze względu na wystąpienie w/w zmian mogą przestać być dostępne.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 46

IX. Dotyczy Zał. nr 1 do SWZ Formularz ofertowy cz. 15:

Czy Zamawiający potwierdza, że dla Części nr 15 w poz. 12 tabeli wymaga dostarczenia sondy molekularnej centromerowej na dowolny pojedynczy chromosom znakowana fluorochromem zielonym (G) albo czerwonym (R)?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 47

X. Dotyczy Zał. nr 1 do SWZ Formularz ofertowy cz. 15:

Czy Zamawiający potwierdza, że dla Części 15 w poz. 11 tabeli wymaga dostarczenia sondy molekularnej w opakowaniu na 10 testów i objętości 100ul; gotowej do użycia?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 48

XI. Dotyczy Zał. nr 1 do SWZ Formularz ofertowy cz. 15:

Czy Zamawiający potwierdza, że dla Części 15 w poz. 13 tabeli wymaga dostarczenia sondy molekularnej w opakowaniu na 10 testów i objętości 100ul; gotowej do użycia?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 49

XII. Dotyczy Zał. nr 1 do SWZ Formularz ofertowy cz. 15:

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga, aby sondy z Części 15 pozycji 1-8 oraz 11 i 13 muszą być dostarczane w postaci sond zawieszonych w buforze hybrydizacyjnym, gotowe do użycia oraz w zestawie w opakowaniu z odczynnikiem DAPI posiadającym CE IVD lub IVDR?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 50

XIII. Dotyczy Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §9 ust. 5:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu dostawy odczynników po reklamacji ilościowej i jakościowej do 10 dni roboczych dla Części 15?

Uzasadnienie: Sondy z Części 15 są produktami, których reklamacja musi być realizowana we współpracy z Producentem posiadającym swoją siedzibę poza

terytorium Polski. Pragniemy podkreślić, że sam proces sprowadzenia odczynników z zagranicy może zająć kilka dni roboczych. Dlatego czas 10 dni roboczych będzie czasem optymalnym nie mniej jednak Wykonawca postara się wykonać usługę w czasie możliwie najkrótszym.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał modyfikacji zapisu w umowie Załącznik nr 3a § 9ust. 5 w odpowiedzi na pytanie nr 7.

Pytanie 51

XIV. Dotyczy Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §1 ust. 5:

Czy Zamawiający dopuści kontakt e-mailowy w sprawach merytorycznych i informowania o potencjalnych zagrożeniach, w celu przyspieszenia przepływu informacji między Wykonawcą a Użytkownikiem w trakcie realizacji Umowy?

Jeśli tak to prosimy o podanie adresu e-mail.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści taką formę kontaktu. Szczegóły kontaktu, będą podane w dokumencie każdej Umowy, której załącznikiem są Formularz dane kontaktowe. Zamawiający dokonał modyfikacji załącznika nr 2 do Umowy i dopisał :

„III. Dane kontaktowe Zamawiającego:

Adres e-mail:

Nr telefonu:”

Pytanie 52

XV. Dotyczy Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §13:

Prosimy zatem o uzupełnienie poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„W przypadku zmiany przepisów dotyczących wysokości podatku VAT ceny brutto ulegną zmianie stosownie do tych przepisów, natomiast ceny netto pozostają nie zmienione. Zmiana ta nie wymaga dokonywania zmian w treści niniejszej umowy w formie aneksu”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 53

XVI. Dotyczy Zał. nr 3a do SWZ – Projektowane postanowienia umowy §14 ust.3:

Prosimy zastąpienie słowa: „opóźnienie” na „zwłoka”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisem SWZ.

Pytanie 54

Zał. nr 1 do SWZ Formularz Oferty:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o **wydzielenie pozycji nr 10 z zadania 15** do osobnego pakietu?

Wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu pozwoli Wykonawcy złożyć ważną i rzetelną ofertę w obrębie tej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 55

Zadanie: 17

Czy zamawiający dopuści:

Punkt 1:

Test do wykrywania mutacji (G1691A) w genie czynnika V krzepnięcia (Leiden) metodą real time PCR.

Zestaw posiada walidację producenta na krew (EDTA).

Zestaw zawiera mix reakcyjny gotowy do użycia (wszystko w jednym) bez konieczności tworzenia miksu z różnych komponentów. Zestaw zawiera 3 kontrole pozytywne (MUT, WT, HET).

Nakrętki poszczególnych reagentów zestawu oznaczone kolorami.

Całkowita objętość reakcyjna: 20µl.

Objętość wyizolowanej próbki dodawana do reakcji PCR nie większa niż 5 µl.

Zestaw zawiera odczynniki i kontrole niezbędne do wykonania 25 lub 100 reakcji.

Test posiada certyfikat CE IVD.

Test zawiera taki sam program amplifikacji dla pozostałych testów wymaganych przez Zamawiającego:

MTHFR, FII.

Walidacja testu na urządzeniu Bio-Rad CFX wykonana przez Producenta.

Proponowana ilość opakowań:

- 6x25 reakcji lub
- 2x25 + 1x100 reakcji (pokrycie 150 oznaczeń).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Punkt 2:

Test do wykrywania mutacji (*G20210A*) w genie czynnika II krzepnięcia (protrombina) metodą real time PCR.

Zestaw posiada walidację producenta na krew (EDTA).

Zestaw zawiera mix reakcyjny gotowy do użycia (wszystko w jednym) bez konieczności tworzenia miksu z różnych komponentów. Zestaw zawiera 3 kontrole pozytywne (MUT, WT, HET).

Nakrętki poszczególnych reagentów zestawu oznaczone kolorami.

Całkowita objętość reakcyjna: 20µl.

Objętość wyizolowanej próbki dodawana do reakcji PCR nie większa niż 5 µl.

Zestaw zawiera odczynniki i kontrole niezbędne do wykonania 25 lub 100 reakcji.

Test posiada certyfikat CE IVD.

Test zawiera taki sam program amplifikacji dla pozostałych testów wymaganych przez Zamawiającego: MTHFR, FV Leiden.

Walidacja testu na urządzeniu Bio-Rad CFX wykonana przez Producenta.

Proponowana ilość opakowań:

- 6x25 reakcji lub
- 2x25 + 1x100 reakcji (pokrycie 150 oznaczeń).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Punkt 3:

Test do wykrywania mutacji A1298C w genie MTHFR metodą real time PCR.

Zestaw posiada walidację producenta na krew (EDTA).

Zestaw zawiera mix reakcyjny gotowy do użycia (wszystko w jednym) bez konieczności tworzenia miksu z różnych komponentów. Zestaw zawiera 3 kontrole pozytywne (MUT, WT, HET).

Nakrętki poszczególnych reagentów zestawu oznaczone kolorami.

Całkowita objętość reakcyjna: 20µl.

Objętość wyizolowanej próbki dodawana do reakcji PCR nie większa niż 5 µl.

Zestaw zawiera odczynniki i kontrole niezbędne do wykonania 25 reakcji.

Test posiada certyfikat CE IVD.

Test zawiera taki sam program amplifikacji dla pozostałych testów wymaganych przez Zamawiającego: FII, FV Leiden, MTHFR (C677T).

Walidacja testu na urządzeniu Bio-Rad CFX wykonana przez Producenta.

Proponowana ilość opakowań: 3x25 reakcji (pokrycie 75 oznaczeń).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Punkt 4:

Test do wykrywania mutacji C677T w genie MTHFR metodą real time PCR.

Zestaw posiada walidację producenta na krew (EDTA).

Zestaw zawiera mix reakcyjny gotowy do użycia (wszystko w jednym) bez konieczności tworzenia miksu z różnych komponentów. Zestaw zawiera 3 kontrole pozytywne (MUT, WT, HET).

Nakrętki poszczególnych reagentów zestawu oznaczone kolorami.

Całkowita objętość reakcyjna: 20µl.

Objętość wyizolowanej próbki dodawana do reakcji PCR nie większa niż 5 µl.

Zestaw zawiera odczynniki i kontrole niezbędne do wykonania 25 reakcji.

Test posiada certyfikat CE IVD.

Test zawiera taki sam program amplifikacji dla pozostałych testów wymaganych przez Zamawiającego: FII, FV Leiden, MTHFR (A1298C).

Walidacja testu na urządzeniu Bio-Rad CFX wykonana przez Producenta.

Proponowana ilość opakowań: 3x25 reakcji (pokrycie 75 oznaczeń).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 56

Do części 18 punkt 2

Czy zamawiający dopuści:

Test do wykrywania mutacji somatycznych w genie EGFR metodą real time PCR. Zestaw wykrywa 32 mutacje genu EGFR w exonach 19, 20 i 21 z rozróżnieniem następujących: delecji w exonie 19, insercji V769_D770 ASV, mutacji S768I, T790M w exonie 20 oraz L858R w exonie 21. Zestaw posiada walidację Producenta na następujące próbki biologiczne: tkanki zatopione w parafinie FFPE.

Zestaw zawiera po 1 fiolece następujących reagentów: master mixu, kontroli pozytywnej PC, kontroli negatywnej NC i kontroli bez matrycy NTC. Wszystkie reagenty gotowe do użycia nie wymagające rekonstrukcji.

Zestaw zawiera 5 mixów z sondami i primerami dla rozróżnienia: Ex19del; c768; c769_c770insASV; c790; c858.

Kontrola wewnętrzna zawarta w zestawie. Nakrętki poszczególnych reagentów zestawu oznaczone kolorami. Odczyt sygnału fluorescencji na kanałach FAM i HEX (lub VIC).

Całkowita objętość reakcyjna: 10µl. Objętość wyizolowanej próbki dodawana do reakcji PCR nie większa niż 2 µl.

Zestaw zawiera odczynniki i kontrole niezbędne do wykonania przynajmniej 30 reakcji. Dopuszczalna ilość cykli zamrażania-rozmrażania przynajmniej 5 bez wpływu na jakość reakcji.

Test posiada certyfikat CE IVD. Walidacja testu na urządzeniu Bio-Rad CFX wykonana przez Producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 57

Część 5:

Pozycja 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuszcza opakowania po 100 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Pozycja 5

Czy Zamawiającemu chodziło o szkiełka z krawędziami ciętymi czy szlifowanymi?

Odpowiedź:

Zamawiającemu chodziło o krawędzie cięte.

Pytanie 59

Pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z białym polem do opisu?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 60
Pozycja 6

W związku ze sprzecznymi parametrami umieszczonymi w opisie przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego prosimy o jednoznaczne określenie jakich szkiełek oczekuje:

- 1) Szkiełka typu Super Frost zostały opisane w poz.5

Odpowiedź:
Szkiełka typu Super Frost.

- 2) Opis Zamawiającego w pozycji nr 6 wskazuje na szkiełka typu Super Frost Plus, które wykazują właściwości adhezyjne (których nie wykazuje szkiełka Super Frost)

Odpowiedź:
Szkiełka typu Super Plus.

- 3) W nawiązaniu do powyższego prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje szkiełek typu Super Frost Plus o wymiarach 75x25x1mm, o szlifowanych krawędziach, posiadających adhezję, w plastikowych opakowaniach po 72 szt.?

Odpowiedź:
Zamawiający potwierdza.

Pytanie 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 62

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź:
Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.

Pytanie nr 63

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

Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany.

Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z 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 oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawa opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. 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 podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 64

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 65

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 ust. 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. 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 osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 66

Dot. Części 22 poz. 10 – korekta pytania z dnia 12.09.2024 r

Czy Zamawiający dopuści próbki PCR pakowane po 500 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 67

Dot. Części 22 Poz. 13 – korekta pytania z dnia 12.09.2024 r

Czy Zamawiający dopuści próbki pakowane w worki po 4 x 250 szt. w opakowaniu handlowym z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 68

Dot. części 8:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 i 4 płyny Hanksa bez hydrolizatu laktoalbuminy, wg specyfikacji z załącznika. Jeśli nie, prosimy o wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli nam na złożenie oferty na pozostałe pozycje.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuści.

Pytanie 69

Dot. części 7:

Czy zapis o wymogu zaproponowania wyrobu medycznego dotyczy poz. 7 czy też powinien dotyczyć poz. 6? Probówki z poz. 7 są standardowo wyrobem ogólnolaboratoryjnym i nie posiadają CE.

Odpowiedź:
Zamawiający potwierdza.

Zamawiający informuje, iż działając na podstawie art. 137 ust. 1 Pzp dokonał modyfikacji treści SWZ - **Załącznika nr 1 – Formularz ofertowy do części nr 7**, zmienił zapis:

Przed modyfikacją:

„ UWAGA! Produkty z pozycji nr 2 i 7 muszą być wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r.; wszystkie wyroby medyczne muszą być oznaczone znakiem CE i spełniać wymagania zasadnicze określone dla tych wyrobów”

Po modyfikacji:

„ UWAGA! Produkty z pozycji nr 2 i 6 muszą być wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r.; wszystkie wyroby medyczne muszą być oznaczone znakiem CE i spełniać wymagania zasadnicze określone dla tych wyrobów”

Oraz

Załącznika nr 3c – Projektowane postanowienia umowy do cz. 21, w § 11 ust.1 pkt. 5

Załącznik nr 3a do SWZ – proj. postanowienia umowy do cz. 1-3, 5-15, 17-20, 22-24 w § 7 ust. 3

Załącznik nr 3d do SWZ – proj. postanowienia umowy do cz. 4 w § 7 ust. 3

wykreślono zapis:

5) *z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w art. 439 ust. 5 ustawy Pzp w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki w zapłacie.*

Zmodyfikowane dokumenty zamówienia Zamawiający udostępni na stronie internetowej postępowania: https://platformazakupowa.pl/pn/poliklinika_olsztyn.

Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
Szpital Kliniczny
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie
mgr Magdalena Sapryka

/podpis na oryginale/