



WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pt.: „DOSTAWA SPRZĘTU LABORATORYJNEGO” Nr sprawy: ZP-22-127BN

Dyrektor

dr n. med.

Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT

tel.: (32) 259-16-50

fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl

www.spskm.katowice.pl

CENTRALA :

Tel. (32) 259-12-00

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści SWZ w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp,, SPSKM jako Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Pyt. nr 1 Pakiet nr 2, 3 dot. terminu dostawy

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy do 30 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia? Wzmożone zapotrzebowanie na produkty laboratoryjne do diagnostyki covidowej, a także fakt, iż magazyny producenta znajdują się zagranicą, może powodować wydłużenie terminu dostawy.

Op: Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy do 21 dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia. Zamawiający koryguje treść § 1 pkt. 5 w następujący sposób: Było: W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu w terminie do 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.

Jest: W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu w terminie do 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia dot. pakietu nr 1,4. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego w ilościach wskazanych w zamówieniu w terminie do 21 dni kalendarzowych od dnia złożenia zamówienia dot. pakietu nr 2,3.

Pyt. nr 2 Pakiet nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pipet nie posiadających Certyfikatu CE, które zgodnie z nową dyrektywą unijną nie posiadają wpisu do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, w związku z czym nie są to produkty medyczne, tylko produkty GLP (general lab products) o przeznaczeniu do zastosowań laboratoryjnych? Produkty te są objęte 23% stawką VAT.

Op: Nie, Zamawiający podtrzymuje wymagania SWZ.

Pyt. nr 3 Pakiet nr 3 poz. c

Czy Zamawiający może na tym etapie postępowania sprecyzować czy wymaga aby pipeta 2-20 uL pracowała z końcówką 2-200 ul czy 0,5-20 uL. Wykonawca może zaproponować obie możliwości.

Op: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga kompatybilności pipet z końcówkami typu Eppendorf.

Pyt. nr 4 Pakiet nr 3

Czy Zamawiający może sprecyzować zapis „przeгляд techniczny” w pakiecie dotyczącym pipet. Czy wymaga przeprowadzenia przez Wykonawcę kalibracji lub wzorcowania PCA w każdym roku trwania gwarancji?

Op: Wszelkie czynności wymagane przez producenta związane z prawidłowym działaniem pipet, w tym kalibracja lub wzorcowanie.

Pyt. nr 5 Pakiet nr 2 poz. 8 i 9

Czy Zamawiający zgodzi się na dostawę końcówek 50-1000 uL i 100- 5000 ul odpowiednio o długościach 71 i 120 mm?

Op: Zamawiający dopuszcza długość 71mm końcówek 50-1000ul z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów SWZ.



Pyt. nr 6 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych do 0,2% wartości netto dostawy? Wzmoczone zapotrzebowanie na produkty laboratoryjne do diagnostyki covidowej oraz utrudniony ruch graniczny, może powodować wydłużenie dostaw z magazynów producenta znajdujących się za granicą.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pyt. nr 7 Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycje nr 1,2,3,22 (wymazówki) i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odp: Nie. Zgodnie z SWZ.

Pyt. nr 8 Pakiet nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 22 „Wymazówki jałowe, jednorazowe, wiskozowe z patyczkiem plastikowym, pakowane pojedynczo, sterylizowane radiacyjnie”?

Odp: Nie. Zgodnie z SWZ.