

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **„Dostawa odczynników i produktów do diagnostyki mikrobiologicznej”**.

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp”, Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie nr 1: Dotyczy pakietu nr 5, Czy Zamawiający wymaga aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie podłoża, odczynniki wymienione w pozycjach 1-17, 19, 20a-20g pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie podłoża, odczynniki wymienione w pozycjach 1-17, 19, 20a-20g pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 2: Dotyczy pakietu nr 5, Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji 21c testu w opakowaniu zawierającym 10 oznaczeń i zaoferowanie 20 takich opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 3: Dotyczy pakietu nr 5, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 21a - 21d testów z 10-miesięcznym terminem ważności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4: Dotyczy pakietu nr 5, Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej powiadomień do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych dla testów wymienionych w pozycjach 18, 21a, 21b, 21c, 21d?

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie nr 5: Dotyczy pakietu nr 5, Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia deklaracji zgodności CE i wpisu do rejestru wyrobów medycznych dla produktów, które nie są wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie nr 6: Dotyczy pakietu nr 5, Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia próbki dla testu wymienionego w pozycji 18? Test pakowany jest po 20 sztuk, dlatego dostarczenie 1 sztuki testu wiąże się z koniecznością rozdzielenia pełnego opakowania, które nie będzie mogło być sprzedane, co narazi wykonawcę na dodatkowe koszty.

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie nr 7: Dotyczy pakietu nr 5, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenia do oferty kolorowych ulotek obrazujących wzrost kolonii jedynie dla podłoży chromogennych na płytkach?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na złożenie kolorowych ulotek obrazujących wzrost kolonii jedynie dla podłoży chromogennych na płytkach, w pozostałych przypadkach ulotki mogą zostać w postaci zdjęć czarno-białych.

Pytanie nr 8: SIWZ pkt. 15.C.1 – czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie – „o ile dotyczy zaoferowanych produktów”? o klasyfikacji wyrobów/odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych (w związku z powyższym nie są oznaczone znakiem CE i nie podlegają rejestracji i Polskie prawo nie narzuca obowiązku posiadania specjalnych dopuszczeń dla takich wyrobów)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe oraz dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie nr 9: SIWZ pkt. 15.C.1 - czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie katalogów/folderów /opisów – załączonych na CD lub osobno zbindowanych i podpisanych tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10: SIWZ pkt. 15.C.1 – czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie folderów z charakterystyką wzrostu kolonii zilustrowanym na kolorowych zdjęciach – do podłoży chromogennych tylko one dają barwne kolonie ?

Odpowiedź: Odpowiedź została udzielona w pytaniu nr 7.

Pytanie nr 11: Pakiet nr 1: Analizator do posiewów krwi pkt. 10 czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe oraz dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie nr 12: Pakiet nr 1: Podłoża mikrobiologiczne na płytkach poz. A1, B1, B2, B9,B11, C1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podłoży pakowany pakowanych po 100 szt. tj po 10 szt. w słupki – zafoliowane, następnie po 2 słupki w kartonowym pudełku i 5 takich pudełek spakowanych w jedno zbiorcze opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podłoży pakowanych w ilości sztuk jak wyżej, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ oraz ilość podłoży będzie zgodna z ilością zamawianą.

Pytanie nr 13: Pakiet nr 1: Paski z gradientem stężeń antybiotyku Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie

- a. pasków ESBL z minimalnym terminem ważności 6 miesięcy,
- b. pasków pozostałych z minimalnym terminem ważności 12 miesięcy?

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14: Pakiet nr 1: Testy identyfikacyjne Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie testu do Neisseria Haemophilus mającego 10 cech biochemicznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. test, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 15: Pakiet nr 1: Testy identyfikacyjne Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pasków MIC bez pochłaniacza wilgoci, ponieważ obecne konfekcjonowanie: blistry ora pojedyncze opakowania takiego pochłaniacza nie wymagają.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. paski, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 16: Pakiet nr 1: Testy identyfikacyjne Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynników z następującymi minimalnymi terminami ważności A5, A6, A7, A12, A13, B7, B10, B14, B15, C7 – 4 miesiące A11 – 5 tygodni, A11 – 5 tygodni,

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17: Dotyczy projektu umowy – zał. 2A

1. §2 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian, w wysokości i terminie wynikającym z aktu prawnego wprowadzającego nową stawkę.”?

Uzasadnienie: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wprowadzenie do §2 ust. 6 klauzuli waloryzacyjnej w zaproponowanym przez nas brzemieniu, która umożliwi dostosowanie ceny do stawki podatku zgodnej z przepisami obowiązującymi w chwili powstania obowiązku podatkowego. W ten sposób strony umowy o wykonanie zamówienia publicznego zabezpieczą się przed skutkami zmian prawa podatkowego. Wprowadzenie do umowy klauzuli waloryzacyjnej będzie zgodne z duchem prawa, które wyraźnie stwierdza, iż VAT jest podatkiem neutralnym.

W obecnym kształcie §2 ust. 6 pozostaje w sprzeczności z §14 ust. 2 lit. b.

Zamawiający w obecnym brzemieniu §2 ust. 6 zawarł postanowienie określające wartość umowy w sposób dla siebie niekorzystny.

Po pierwsze – w przypadku obniżenia stawki podatku VAT, umowa nie wskazuje, że cena brutto winna zostać obniżona tak, by utrzymać cenę jednostkową netto.

Po drugie – przy obecnym brzmieniu umowy, na wypadek podwyższenia stawki podatku VAT, Wykonawca zmuszony jest do obniżenia cen jednostkowych netto. Wykonawca przewidując możliwość zmiany stawki podatku VAT jest zmuszony uwzględnić ryzyko z tym związane i zabezpieczyć się poprzez skalkulowanie cen swojej oferty tak, by marża pokryła dodatkowe wydatki związane z podwyżką podatku VAT – czyli obniżeniem cen jednostkowych netto. Konieczność uwzględnienia ryzyka związanego ze zmianą stawki podatku VAT powoduje, że brak odpowiedniej klauzuli waloryzacyjnej, może wywrzeć wpływ na warunki konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz niekorzystnie oddziaływać na wielkość składanych ofert. W takim bowiem przypadku prawdopodobne jest, iż wykonawcy z góry zakładają będą wzrost podatku VAT i zarazem cen jednostkowych brutto w ofercie, a zmiana podatku może wcale nie nastąpić w okresie obowiązywania umowy. Mając powyższe na uwadze, bez wątpienia, obecne brzmienie umowy jest niekorzystne dla Zamawiającego, który korzysta z publicznych środków finansowych – gdyż w takiej sytuacji Zamawiający będzie płacił zawyżoną cenę jednostkową brutto, która uwzględni ryzyko Wykonawcy polegające na konieczności obniżenia cen jednostkowych netto.

Proponujemy Państwu wprowadzenie klauzuli waloryzacyjnej, która utrzymuje ceny jednostkowe netto i nie wywiera w momencie zawierania umowy żadnych niekorzystnych dla Zamawiającego skutków finansowych: z jednej strony w przypadku obniżenia stawki podatku VAT – następuje obniżenie cen brutto; z drugiej zaś – ceny zaoferowane w ofercie będą odpowiednio niskie, gdyż Wykonawca nie będzie kalkulował oferty z uwzględnieniem konieczności obniżenia cen netto na wypadek podniesienia stawki podatku VAT, co bez wątpienia odniesienie pozytywny skutek na wartość kontraktu jaki zawrze Zamawiający, jako podmiot zobowiązany do przestrzegania ścisłej dyscypliny finansów publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany treści SIWZ.

2. §9 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie ust. 6?

Uzasadnienie: Przedmiot dzierżawy jest własnością Wydierżawiającego a nie Zamawiającego. Żaden nieautoryzowany podmiot bez zgody Wykonawcy nie może dokonywać żadnych ingerencji na przedmiocie dzierżawy, gdyż narusza to warunki gwarancji. Przedmiotem dzierżawy jest specjalistyczny sprzęt medyczny, tylko i wyłącznie uprawniony do tego, autoryzowany podmiot może dokonywać jakichkolwiek przeróbek, napraw, likwidowania usterek. Zamawiający umieścił postanowienie, zgodnie z którym zastrzega sobie prawo zlecenia usunięcia wady osobie trzeciej. Należy podkreślić, że takie działanie jest sprzeczne z warunkami gwarancyjnymi producenta. Po ingerencji w specjalistycznym sprzęcie medycznym podmiotu trzeciego, ani producent, ani Wykonawca nie może ręczyć za prawidłowe jego działania, w tym za poprawność w wydawanych wyników diagnostycznych. W takiej sytuacji postanowienia gwarancji producenta wygasają.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. § 9 ust. 6 istotnych postanowień umowy brzmi: „Zamawiający ma prawo zlecić firmie zewnętrznej wykonanie badań, które miały być wykonane na przedmiocie dzierżawy, od momentu zawiadomienia, o którym mowa w ust. 4. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia całkowitych kosztów badań oraz transportu.” W brzmieniu tego zapisu Zamawiający nie umieścił postanowienia, zgodnie z którym zastrzega sobie prawo zlecenia usunięcia wady osobie trzeciej.

3. §9 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zobowiązuje się do wymiany przedmiotu umowy na nowy po uzasadnionym zgłoszeniu przez Zamawiającego trzech awarii tych samych kluczowych elementów analizatora, uniemożliwiających pracę całego przedmiotu umowy oraz dokona ponownej jego instalacji – na własny koszt i we własnym zakresie.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. §10 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 1% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,”? Uzasadnienie: Obecny kształt umowy stanowi nieprecyzyjne odniesienie do wysokości kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający dokona zmiany treści SIWZ.

5. §10 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji w wysokości 2% wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wady,”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. §10 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie lit. c z projektu umowy, gdyż przesłanka tu wskazana stanowi powtórzenie sytuacji opisanej w lit. d?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. §10 ust. 1 lit. c – Jeśli Zamawiający nie wyraża zgodę na wykreślenie litery c. czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części danego pakietu,”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. §10 ust. 1 lit. d – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „10% wartości brutto niezrealizowanej części danego pakietu, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej przyczyny lub gdy Zamawiający odstąpi od umowy wskutek okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,”?

Uzasadnienie: W przypadku odstąpienia od umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90%, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. §14 ust. 2 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„zmiana urzędowej stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian, z zastrzeżeniem, że zmiana ta wchodzi w życie z dniem wejścia w życie aktu prawnego wprowadzającego tę zmianę.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18: Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo 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 (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku.

Pytanie nr 19: Pytania dotyczące projektu umowy – załącznik nr 2B: Dotyczy § 3 ust. 1 Prosimy o zmianę zapisu z: „30 dni od dnia dostarczenia faktury” na zapis brzmiący następująco: „30 dni od dnia wystawienia faktury VAT Zamawiającemu”.

Prośbę motywujemy faktem, iż zmiana tego zapisu umożliwi Wykonawcy precyzyjne określenie faktycznego terminu dostawy.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody, prosimy o wskazanie osoby odpowiedzialnej do odbioru dostawy, która to osoba będzie potwierdzała odbiór towaru i faktury VAT.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Osoby odpowiedzialne do odbioru dostawy – pracownicy Działu Logistyki.

Pytanie nr 20: Pytania dotyczące projektu umowy – załącznik nr 2B dotyczy § 4 ust.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy „na cito” z „48 godzin” na „72 godziny” od dnia wpłynięcia zamówienia cząstkowego?

Odpowiedź: Odpowiedź została udzielona w pytaniu nr 40.

Pytanie nr 21: Pytania dotyczące projektu umowy – załącznik nr 2B Dotyczy § 4 ust.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu z „5 dni roboczych” na „7 dni roboczych”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22: Pytania dotyczące projektu umowy – załącznik nr 2B Dotyczy § 6 ust. 1 a oraz 1b Czy Zamawiający dopuści zmianę wysokości kar umownych: z „2%” na „1%”?

Wprawdzie 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 płaceniu za towar, w tym przypadku chodzi o kary w wysokości odsetek ustawowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23: Pytania dotyczące projektu umowy – załącznik nr 2B Dotyczy § 7 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ust. 4 z paragrafu 7. Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może zapłacić karę umowną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24: Pytania dotyczące projektu umowy – załącznik nr 2B Dotyczy § 9 Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie w powyższym paragrafie ustępu mówiącego, że:

1. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron za 1 miesięcznym wypowiedzeniem,
2. Rozwiązanie, o którym mowa w pkt. 1 powinno nastąpić w formie pisemnej i zawierać uzasadnienie pod rygorem nieważności,
3. Każda ze stron może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia postanowień niniejszej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25: Pytania dotyczące projektu umowy – załącznik nr 2B Dotyczy § 8 ust. 2 Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26: Pakiet nr 3, Czy Zamawiający skróci termin trwałości do 12 m-cy dla pozycji, które posiadały termin 36 m-cy i do 9 m-cy dla pozycji, które posiadały 12 i 24 m-czy termin?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27: Pakiet nr 3, Dotyczy pozycji nr 1 Czy Zamawiający dopuści pakowane po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w wielkość opakowania, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 28: Pakiet nr 3, Dotyczy pozycji nr 3 Czy Zamawiający dopuści pakowane po 400 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29: Pakiet nr 3, Dotyczy pozycji nr 4

- a. Czy Zamawiający dopuści szalki o średnicy 150 mm?
- b. Czy Zamawiający dopuści pakowane po 160 sztuk?
- c. Czy Zamawiający dopuści szalki o średnicy 120 mm bez wentylacji?
- d. Czy Zamawiający wydzieli pozycję z Pakietu, jeśli nie zgodzi się na żadne z powyższych?

Odpowiedź:

- a. Zamawiający dopuszcza szalki o średnicy 150mm, pod warunkiem posiadania przez nie żeber wentylacyjnych i spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.
- b. Zamawiający dopuszcza opakowania po 160 sztuk, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.
- c. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
- d. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30: Pakiet nr 3, Dotyczy pozycji nr 5 i 6 Prosimy o odpowiedź, jakiego rodzaju czystości pojemników Państwo oczekują tj. aseptycznych czy sterylnych?

Bardzo często pod pojęciem produktów sterylnych oferowane są przez wykonawców produkty nie sterylne o podwyższonym stopniu czystości to znaczy wyprodukowane w warunkach specjalnej czystości. Oznaczane są one jako STERILE A lub Aseptyczne. Dotyczy to na przykład takich produktów jak: szalki,

pojemniki na próbki itp. Wyroby te są wystarczające do prowadzenia badań IVD (in vitro), o ile nie mają kontaktów z powłokami ciała człowieka. Nie są to jednak produkty, które przeszły zwalidowany proces sterylizacji z gwarancją uzyskania $SAL \geq 6$. Produkty Aseptyczne (STERILE A) są istotnie tańsze od produktów sterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ wymaga pojemników sterylnych, pakowanych indywidualnie.

Pytanie nr 31: Pakiet nr 3, Dotyczy pozycji nr 5

- a. Czy Zamawiający dopuści z żółtą zakrętką?
- b. Czy Zamawiający dopuści pakowane indywidualnie w opakowaniu 100 sztuk?

Odpowiedź:

- a. Zamawiający nie dopuszcza pojemników z żółtą nakrętką, ze względu na obowiązującą w szpitalu procedurę, w której kolor czerwony zarezerwowany jest dla pojemników sterylnych.
- b. Zamawiający dopuszcza pojemniki sterylne pakowane po 100 sztuk, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 32: Pakiet nr 3, Dotyczy pozycji nr 8 Czy Zamawiający dopuści pakowane po 500 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w wielkość opakowania, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 33: Pakiet nr 3, Dotyczy pozycji nr 10 Czy Zamawiający dopuści pakowane po 200 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w wielkość opakowania, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 34: Pakiet nr 3, Dotyczy Pakietu nr 3 pozycji nr 11

- a. Czy Zamawiający dopuści próbówki o długości 100 mm?
- b. Czy Zamawiający dopuści próbówki o długości 150 mm?
- c. Czy Zamawiający dopuści pakowane indywidualnie?
- d. Czy Zamawiający wydzieli pozycję z Pakietu, jeśli nie zgodzi się na żadne z powyższych?

Odpowiedź:

- a. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ,
- b. Zamawiający dopuszcza próbówki o długości 150mm, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ,
- c. Zamawiający dopuszcza próbówki pakowane indywidualnie, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ,
- d. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35: Pakiet nr 4, Dotyczy pozycji nr 1 i 2 i 7

- a. Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego Pakietu i dopuści ezy o okrągłym uchwycie?
- b. Czy Zamawiający skróci termin trwałości do 9 m-cy dla pozycji, które posiadały termin 24 m-czny termin?

Odpowiedź:

- a. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ,
- b. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36: Pakiet nr 4, Czy Zamawiający skróci termin trwałości do 12 m-cy dla pozycji, które posiadały termin 36 m-cy i do 9 m-cy dla pozycji, które posiadały 12 i 24 m-czny termin?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37: Pakiet nr 2:

- a. Czy Zamawiający wydzieli poz. 27 i 28 do osobnego pakietu co pozwoli wyspecjalizowanym firmom złożenie korzystnych ofert?
- b. Czy zamiast poz. 27 i 28 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 4 op. po 50 oznaczeń testu do równoczesnego wykrywania antygenu (GDH) i / lub toksyn A/B w postaci jednej kasetki?
- c. Czy w poz 27 i 28 Zamawiający dopuści testy o terminie ważności 12 miesięcy?
- d. Czy w poz. 27 Zamawiający wymaga testu wykrywającego GDH już od poziomu 0,8 ng /ml ?
- e. Czy w poz. 28 Zamawiający wymaga testu wykrywającego toksynę A już od poziomu 0,7ng /ml i toksynę B od 1,3ng /ml?

Odpowiedź:

- a. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i wymaga aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie produkty wymienione w pakiecie 2 pochodziły od jednego producenta.
- b. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
- c. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

- d. Zamawiający dopuszcza test wykrywający GDH od poziomu 0,8 ng /ml, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.
- e. Zamawiający dopuszcza test o w/w parametrach, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 38: Pakiet nr 5:

- a. Czy Zamawiający wydzielił poz. 21a do osobnego pakietu, co pozwoli wyspecjalizowanym firmom złożenie korzystnych ofert?
- b. Czy w poz. 21a Zamawiający dopuszcza szybki kasetkowy test immunoenzymatyczny?
- c. Czy w poz. 21a Zamawiający wymaga testu wykrywającego toksynę A już od poziomu 0,7 ng/ml i toksynę B 1,3 ng/ml?

Odpowiedź:

- a. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i wymaga aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie produkty wymienione w pakiecie 5 pochodziły od jednego producenta.
- b. Zamawiający nie dopuszcza testu immunoenzymatycznego i wymaga testu immunochromatograficznego.
- c. Zamawiający dopuszcza test o w/w parametrach, pod warunkiem, że zaoferowany produkt będzie spełniał pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie nr 39: Czy Zamawiający wyraża zgodę na nie składanie próbek w przypadku gdy zna oferowane produkty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40: W związku z tym, że nie realizujemy zamówień na „cito”, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści modyfikację § 4 pkt. 2 umowy. Prosimy o wykreślenie końcowej części zdania – po tekście: „zamówienie pisemne-fax.....”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe oraz dokona zmiany treści SIWZ.

Pytanie nr 41: Dotyczy SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar za nieterminowe dostawy do 2% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42: Dotyczy SIWZ: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia opinii KORLD dla podłoży mikrobiologicznych, krążków antybiotykowych i pasków z gradientem stężeń (pakiet nr 1 i 2)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43: Dotyczy SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie kolorowych ulotek obrazujących wzrost kolonii tylko dla podłoża chromogennych, a dla pozostałych dopuści dołączenie metodyk z opisem podłoża lub certyfikatów kontroli jakości, na których opisana jest barwa kolonii?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 7.

Pytanie nr 44: Dotyczy pakiet 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych na standardowym podłożu celulozowym? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają prawidłowe przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (nośnik ten, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalny dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45: Dotyczy pakiet 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów do określania MIC o terminie ważności min. 12 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46: Dotyczy pakiet 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu podłoży mikrobiologicznych, które służą do diagnostyki manualnej? Zamawiający umieścił w jednym zadaniu testy do odczytu za pomocą aparatu do identyfikacji drobnoustrojów oraz odczynniki do diagnostyki manualnej, które dla swego zastosowania nie wymagają użycia w/w aparatu i które mogą być używane niezależnie od niego. Działające na rynku polskim firmy, mają w swojej ofercie poszczególne grupy najwyższej jakości testów diagnostycznych, co pozwala Zamawiającemu, przy podziale pakietu na tematyczne grupy analityczne (podłoża gotowe, testy, butelki do posiewu krwi) na wybranie najlepszej, również cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający wymaga aby w celu zapewnienia standaryzacji badań wszystkie podłoża i odczynniki wymienione w pakiecie nr 1 pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 47: Dotyczy pakiet 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na tematyczny podział pakietu? Działające na rynku polskim firmy, mają w swojej ofercie poszczególne grupy najwyższej jakości testów diagnostycznych, co pozwala grupy analityczne (krążki antybiotykowe, testy, lateksy) na wybranie najlepszej, również cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 48: Dotyczy pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie poz. 1, 4, 5, 6, 7, 9, 10 o terminie ważności min. 3 miesiące ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49: Dotyczy pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie poz. 2, 3, 8, 11, 12, 13 o terminie ważności min. 5 miesięcy ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50: Dotyczy pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie poz. 14-17 o terminie ważności min. 6 tygodni ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51: Dotyczy pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 21a odrębnych testów do wykrywania dehydrogenazy glutaminianowej oraz oddzielnie do wykrywania toksyny A i B Clostridium difficile ? Jeśli tak to czy Zamawiający dopuści modyfikacje formularza cenowego w tym zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52: Dotyczy pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 21a testów w opakowaniu 20 szt. i zaoferowanie 7 takich opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53: Dotyczy pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 21b testów kasetkowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

- Pkt. 15.C.1 SIWZ** otrzymuje następujące brzmienie:
Aktualnego świadectwa zgodności CE, atestów, certyfikatów dopuszczających do obrotu oferowany przedmiot zamówienia lub wpis do rejestru wyrobów medycznych lub powiadomień do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – o ile dotyczy zaoferowanych produktów (dotyczy wszystkich pakietów).
- Pkt. I.5 Załącznika Nr 1 do SIWZ** – Opis przedmiotu zamówienia otrzymuje następujące brzmienie:
*Pakiet Nr 5 – Podstawowa diagnostyka mikrobiologiczna.
Szczegółowy opis parametrów wymaganych stanowi Załącznik Nr 1.5. do OPZ.
W celu sprawdzenia zgodności oferowanego przedmiotu zamówienia z opisem zawartym w SIWZ, Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą po jednej sztuce próbki z następujących pozycji Formularza cenowego – Załącznik Nr 6.1 do SIWZ: od nr 1 do 17.*
- W załączniku nr 1.1 do OPZ pkt. 10** otrzymuje następujące brzmienie:
W przypadku awarii analizatora reakcja serwisu w czasie 48 godzin w dni robocze, a w przypadku niesprawności przekraczającej 72 godziny Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia analizatora zastępczego o równoważnych parametrach na czas naprawy lub wymianę analizatora na sprawny. Zamawiający upoważnia Wykonawcę do dokonania ww. zmiany w Załączniku nr 1.1 do OPZ.
- W Załączniku Nr 2A do SIWZ ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY** wprowadza się następujące zmiany:
§ 2 ust. 6 otrzymuje następujące brzmienie:
W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian, w wysokości i terminie wynikającym z aktu prawnego wprowadzającego nową stawkę.

§ 4 ust. 2 otrzymuje następujące brzmienie:

Realizacja dostaw przedmiotu umowy następować będzie na podstawie częściowych zamówień, składanych przez przedstawiciela Zamawiającego w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania niniejszej umowy. Termin realizacji zamówień częściowych wynosi maksymalnie 5 dni roboczych od dnia otrzymania zamówienia pisemnie-fax

§ 10 ust. 1 lit. a otrzymuje następujące brzmienie:

w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 2 % wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

5. W Załączniku Nr 2B do SIWZ ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY wprowadza się następujące zmiany:

§ 4 ust. 2 otrzymuje następujące brzmienie:

Realizacja dostaw przedmiotu umowy następować będzie na podstawie częściowych zamówień, składanych przez przedstawiciela Zamawiającego w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania niniejszej umowy. Termin realizacji zamówień częściowych wynosi maksymalnie 5 dni roboczych od dnia otrzymania zamówienia pisemnie-fax

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI

z dnia 21 grudnia 2012 roku PZOZ/DZP/382/56PN/12

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający zwraca się z prośbą o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 024 364 51 02

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy