



# Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość ul. Aleje Jana Pawła II 10, ☎ 84 6773333, ✉ szpital@szpital.zam.pl  
www.szpital.zam.pl, NIP 922 229 24 91, REGON 006050134, KRS 0000021024

Zamość, dnia 26 kwietnia 2021 r.

AT.Z.2150.29.6.2021

Dotyczy: odpowiedzi na pytania.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10 informuje, że do zaproszenia na dostawę odczynników do Pracowni Mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów wpłynęły pytania.

Poniżej podajemy treść pytań i odpowiedzi.

### Pytanie 1:

„Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty w wersji elektronicznej?”

### Odpowiedź na pytanie:

Niniejsze postępowanie prowadzone jest z wyłączeniem przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, na podstawie Regulaminu udzielania zamówień na dostawy, roboty budowlane i usługi o wartości nieprzekraczającej 130 000 złotych SPSW im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, zgodnie z którym zasady składania ofert określone są w zapytaniu ofertowym. Zamawiający jednoznacznie określił sposób sporządzenia ofert oraz miejsce ich składania w Rozdziale III i IV.

### Pytanie 2:

„Pakiet 1, wymogi graniczne dla podłoży, pkt. 11 – 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 oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.”

### Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 3:

„Pakiet 1 - Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia wymogu granicznego nr 7 dla aparatu do monitorowania i detekcji drobnoustrojów we krwi i płynach ustrojowych oraz wymogu granicznego nr 4 i 9 dla podłoży do aparatu do monitorowania i detekcji drobnoustrojów we krwi i płynach ustrojowych w oryginalnej instrukcji używania podłoży w j. polskim?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 4:

„Pakiet 1 - Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia pozostałych wymogów granicznych dla aparatu do monitorowania i detekcji drobnoustrojów we krwi i płynach ustrojowych oraz podłoży za pomocą broszur oraz ulotek producenta?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 5:

„Pakiet 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby podłoża dla noworodków były zwalidowane przez producenta do pobierania małych objętości krwi minimum 0,5 ml co powinno być potwierdzone informacją w oryginalnej instrukcji używania w języku polskim? Posiewy małych objętości krwi od 0,5ml zdarzają się nierzadko u noworodków, a walidacja podłoży do posiewania małych objętości krwi pozwala uzyskać wzrost i odzysk drobnoustrojów co przyczynia się do prawidłowej diagnozy i skutecznego leczenia dzieci z bakterią.”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 6:

„Pakiet 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podłoża umożliwiające hodowlę tlenową i beztlenową jałowych płynów ustrojowych w podłożach dla dorosłych, które również umożliwiają posiew jałowych płynów ustrojowych pochodzących od noworodków i dzieci?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 7:

„Pakiet 1 - Czy Zamawiający wymaga aby butelki były zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonywania antybiogramu bezpośrednio z dodatknej butelki z posiewu krwi potwierdzone dokumentem ze strony EUCAST?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 8:

„Pakiet 1 - Czy Zamawiający wymaga posiadania i przesłania na wezwanie minimum 3 pozytywnych opinii nt. jakości aparatu oraz podłóż z polskich laboratoriów diagnostycznych użytkujących aparat minimum 12 miesięcy?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak (2 opinie)

Pytanie 9:

„Pakiet 2 - Czy Zamawiający w poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowania 1 op. płynu Nozzle cleaning solution, który jest konfekcjonowany po 500 ml?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 10:

„Pakiet 2 - Czy Zamawiający wymaga aby odczynniki do barwienia były pozbawione substancji kancerogennych?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 11:

„Pakiet 1- 3 dot. załącznika nr 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie w kolumnie „j.m.” wielkości jakim jest „opakowanie” i wyliczenie wartości netto oferty wg. ilości zaoferowanych opakowań x cena opakowania?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 12:

„Pakiet 3 – Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie po 20 szt. testów w pozycji 1, 2, 5 i 6 oraz 260 szt. w pozycji 9, z racji tego, iż oferowane testy sprzedawane są w najmniejszych opakowaniach handlowych po 20 szt.? Wykonawca nie sprzedaje niepełnych opakowań, w związku z tym wykonawca przeliczy odpowiednio ilości do pełnych opakowań, tak aby w zupełności pokryć zapotrzebowanie Zamawiającego na dany produkt.”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 13:

„Pakiet 2 i 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty spełniały wymagania ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację ? Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg dyrektywy nr 98/79/WE lub 93/42/EWG decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych i nie podlegają obowiązkowi posiadania dopuszczenia do obrotu.”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 14:

„§2 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu na dostawę aparatów do 14 dni roboczych?”

Odpowiedź na pytanie:

Nie

Pytanie 15:

„§2 ust. 5 – W przypadku braku zgody na powyższe pytanie czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 10 dni roboczych?”

Odpowiedź na pytanie:

Tak

Pytanie 16:

„§2 ust. 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku gdy Sprzedający nie będzie dostarczał wyrobu będącego przedmiotem umowy, Kupujący (po zawiadomieniu Sprzedającego) będzie miał prawo dokonać zakupu wyrobu/jego odpowiednika u innego sprzedawcy. Jeżeli koszt zakupu będzie wyższy od kosztu zakupu w ramach niniejszej umowy, powstałą różnicą zostanie obciążony Sprzedający. Kupujący zobowiązany będzie do udokumentowania poniesionych kosztów?”

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody, wiążące są postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do Zapytania ofertowego.

Pytanie 17:

„§3 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Sprzedający jest zobowiązany do pisemnej odpowiedzi na reklamację Kupującego w terminie 7 dni roboczych od daty otrzymania reklamacji. Brak odpowiedzi na reklamację we wskazanym w zdaniu poprzednim terminie jest uważany za uznanie przez Sprzedającego reklamacji i tym samym po stronie Sprzedającego powstaje obowiązek wymiany wadliwego asortymentu na zgodny z zamówieniem, który jest wolny od wad w terminie 5 dni roboczych od upływu terminu na złożenie odpowiedzi na reklamację?”

Odpowiedź na pytanie:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18:

„§3 ust. 3 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, to czy wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 4 dni roboczych?”

Odpowiedź na pytanie:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19:

„§4 ust. 5 pkt 5.1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „wykonywania w ramach czynszu dzierżawnego napraw dzierżawionego aparatu w czasie 4 dni roboczych od zgłoszenia awarii. W przypadku konieczności wydłużenia okresu naprawy,

Sprzedający zobowiązany jest do bezpłatnego udostępnienia do czasu zakończenia naprawy analizatora tego samego typu o nie gorszych parametrach użytkowych. Czas reakcji serwisowej na zgłoszenie awarii rozumiany jako czas przystąpienia do naprawy wynosi 48 godziny w dni robocze?”

Odpowiedź na pytanie:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20:

„§4 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu na wymianę analizatora do 5 dni roboczych?”

Odpowiedź na pytanie:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21:

„§7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku niedotrzymania terminu dostarczenia w ramach dzierżawy aparatów model.....produkcji ..... - w wysokości 0,2% wartości brutto, o której mowa w § 5 ust. 2, za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto, o której mowa w § 5 ust. 2

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do Zapytania ofertowego.

Pytanie 22:

„§7 ust. 2 – W przypadku braku zgody na powyższe pytanie, czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?”

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23:

„§7 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 10%?”

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiające nie wyraża zgody.

Pytanie 24:

„§7 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby kara umowna liczona była od wartości niezrealizowanej części umowy?”

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do Zapytania ofertowego.

Pytanie 25:

„§7 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie łącznej wysokości kar umownych do 10%?”

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do Zapytania ofertowego.

Małgorzata Popławska

/-/

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego  
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu