



SZPITAL POWIATOWY

w Limanowej

Imienia Miłosierdzia Bożego

ul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa
www.szpitallimanowa.pl
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

faks: 18 3372 710

e-mail: zampub@szpitallimanowa.pl

Pismo: NZ/74/D/N/AC/2017/214/2017

Limanowa dnia: 2017-12-12

Wszyscy zainteresowani !!!

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ nr 1**

Informujemy, iż w dniu 2017-12-12 wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 38 ust. 2 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:

Dostawy podłoży do hodowli drobnoustrojów w krwi i płynach ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu do wykonywania posiewów, testów, kontroli, kalibratorów i materiałów zużywalnych do identyfikacji i oznaczania lekooporności bakterii i grzybów wraz z dzierżawą aparatu do oznaczania lekooporności, barwników wraz z dzierżawą aparatu do automatycznego barwienia preparatów drobnoustrojów oraz testów i podłoży bakteriologicznych wraz z nieodpłatnym użyczeniem chłodziarki ujęte w czterech zadaniach asortymentowych dla Szpitala Powiatowego w Limanowej,
Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Zestaw 1

Dotyczy zadanie 4

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający wydzieli z zadania 4, gotowe podłoża na płytkach Petriego (C) i pozostałe podłoża gotowe (D) podłoża do innego zadania. Umożliwi to złożenie większej liczby korzystnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 2

Pytanie 1. Dotyczy Zadania nr 1 - "Dostawa podłoży do hodowli drobnoustrojów w krwi i płynach ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu do wykonywania posiewów w okresie 3 lat"

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane podłoża hodowlane były kompatybilne pod względem średnicy oraz długości ze standardowymi uchwytami systemu próżniowego, bez konieczności stosowania dodatkowych szerszych uchwytów oraz wkładek adaptacyjnych? Takie rozwiązanie umożliwia bezpieczne pobranie próbek od pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Dotyczy Zadania nr 1 poz. 3 "Podłoża pediatryczne z inhibitorami antybiotyków" oraz wymogu z poz. 1 "Dostępność podłoży przeznaczonych do hodowli próbek o małej objętości min. 0,5 ml"

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane podłoża pediatryczne w pozycji 3 umożliwiały hodowlę drobnoustrojów zarówno z krwi jak i innych płynów ustrojowych w tym małych ilości płynu mózgowo rdzeniowego (już od 0,5 ml), co ma szczególnie znaczenie w diagnostyce sepsy meningokokkowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3. Dotyczy Zadania nr 1 - "Dostawa podłoży do hodowli drobnoustrojów w krwi i płynach ustrojowych wraz z dzierżawą aparatu do wykonywania posiewów w okresie 3 lat"

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie ile posiewów będzie wykonywanych z innych płynów ustrojowych niż krew? W przypadku posiewu innych materiałów niż krew wymagana jest u wszystkich producentów suplementacja podłoży hodowlanych odpowiednim suplementem wzbogacającym lub krwią końską.

Prosimy o podanie ilości materiałów co pozwoli Wykonawcom na skalkulowanie odpowiedniej ilości wymaganego suplementu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Dotyczy Zadania nr 1 "Opis wymaganych parametrów technicznych aparatu do wykonywania posiewów" - poz. 10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie wymogu ujętego w punkcie 10, parametry wymagane:

Czy Zamawiający wymaga aby poszczególni wykonawcy podłączyli oferowany analizator do systemu laboratoryjnego firmy Aseco INFOMEDICA LABORATORIUM czy też wystarczy aby oferowany analizator posiadał jedynie możliwość wpięcia w sieć laboratoryjną?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga możliwości podpięcia do systemu laboratoryjnego firmy Aseco INFOMEDICA LABORATORIUM na koszt Wykonawcy.

Pytanie 5 Dotyczy Zadania nr 1 "Opis wymaganych parametrów technicznych aparatu do wykonywania posiewów" - poz. 13 "Trzy algorytmy odczytu wzrostu dające możliwość uzyskania wyniku dodatniego w tym algorytm "próba dodatnia na wejściu"- potwierdzić dokumentem producenta - dołączyć do oferty" oraz pkt. 7 z Charakterystyki podłoży: "Możliwość wizualnej oceny

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA

wzrostu drobnoustrojów (próba dodatnia i ujemna) w podłożu na podstawie konkretnej zmiany zabarwienia sensora lub czujnika umożliwiającą ocenę próbki przed inkubacją w analizatorze"

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania systemu, który umożliwia preinkubację badanych próbek przed włożeniem do aparatu do 48 godzin. Badane próbki można umieścić po takim okresie bezpiecznie w aparacie bez utraty wiarygodności uzyskanego wyniku badania a aparat jest w stanie bardzo szybko po preinkubacji dokonać odczytu i oceny badanych próbek w przypadku kiedy wynik jest dodatni.

Obecna konstrukcja zapisów ogranicza możliwość złożenia oferty przez innych Wykonawców niż firma Biomerieux Polska Sp. z o.o, bo jest to cecha aparatu serii BactAlert. Prosimy zatem o modyfikację lub usunięcie zapisu z pkt. 13.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 3

Pytanie 1

Czy nie nastąpiła omyłka w numerowaniu zadań?

Zadanie nr 1 opisane w głównej części SIWZ :Testy i podłoża bakteriologiczne wraz z nieodpłatnym użyczeniem chłodziarki na okres 2 lat " ma nadany numer zadania 4 w pozostałej części SIWZ oraz w załącznikach.

Odpowiedź: Winno być zadanie nr 4 – zmiana SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Zadania 4 pt. Testy i podłoża bakteriologiczne wraz z nieodpłatnym użyczeniem chłodziarki na okres 2 lat cz A

A	Testy lateksowe
1	Test lateksowy do typowania grup serologicznych paciorkowców
2	Test lateksowy do identyfikacji Staphylococcus aureus
3	Test lateksowy do bezpośredniego wykrywania czynników etiologicznych w płynie mózgowo-rdzeniowym

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie części A do odrębnego pakietu?

Uzasadnienie: Taka konstrukcja pakietu pozwala startować bardzo ograniczonej liczbie wykonawców a nie pozwala wystartować wykonawcom posiadającym tylko testy lateksowe bardzo dobrej jakości. Wydzielenie pakietu testów lateksowych do odrębnego pakietu będzie dużo korzystniejsze cenowo dla Zamawiającego. A z merytorycznego punktu widzenia, nie obniży to jakości całej procedury mikrobiologicznej, te testy mogą pochodzić od innego producenta, Firmy mogące zaoferować wszystkie produkty z pakietu i tak oferują testy lateksowe od innego producenta niż podłoża gotowe na płytkach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 4

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym zapisów dotyczących tylko tych części, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Zapisy dot. pozostałych pakietów zostaną usunięte

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2 Zadanie nr 2 Czy Zamawiający dopuści złożenie do oferty instrukcji w języku polskim w formie elektronicznej lub w formie książkowej podpisanej tylko na pierwszej tytułowej stronie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie do oferty instrukcji w języku polskim formie książkowej podpisanej tylko na pierwszej tytułowej stronie.

Pytanie 3 Czy Zamawiający nie dokonał omyłki pisarskiej w numeracji zadań w SIWZ str. 2 versus numeracja zadań w formularzu asortymentowym ? Jeśli tak, prosimy o korektę.

Zadanie nr 1 Formularz asortymentowy

Odpowiedź: Tak. Winno być zadanie nr 4 – zmiana SIWZ.

Pytanie 4 Czy Zamawiający w pozycjach 1,2, 4 tabeli asortymentowej wymaga, aby potwierdzić wykrywanie drobnoustrojów w płynach ustrojowych w butelkach dla dorosłych metodyką /instrukcją użycia producenta dołączoną do oferty wg Rozporządzenia Ministra z dnia 2006 roku i 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (sporządzonym na podstawie m. in Dyrektywy 98/79 dotyczącej wyrobów medycznych Par.8.7 Instrukcja używania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro musi zawierać punkt 6/"rodzaj próbki, jakiej należy użyć oraz specjalne warunki jej pobierania, wstępnego przygotowania oraz jeśli to niezbędne warunki przechowywania i instrukcje przygotowanie pacjenta."?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5 Czy Zamawiający w poz. 3 i 4 ma na myśli podłoża, w których inhibitor antybiotyków wchodzi w skład podłoża?

Zadanie nr 2 Formularz asortymentowy

Odpowiedź: Tak.

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Pytanie 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla analizatora do identyfikacji i lekowrażliwości , co umożliwi szybkie rozwiązywanie problemów w oprogramowaniu , przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oraz udzielanie szybkiej pomocy merytorycznej pracownikom laboratorium?

Jeżeli tak to zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie udostępnienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego aparatu Vitek 2 Compact 30

„Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie vpn w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu , przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji, udzielania szybkiej pomocy merytorycznej pracownikom laboratorium.

W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego.

Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych Osobowych”.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży chromogennych w pozycjach 10-15 z terminem ważności 5-8 tygodni oraz pozycja 16 minimum 4 tygodnie ze względu na skład, komponenty i system produkcji podłoża ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 8 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania materiałów zużywalnych do analizatora do identyfikacji i lekowrażliwości z terminem ważności 4-7 miesięcy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 9 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek podłoży, jeżeli personel laboratorium pracował w przeszłości na oferowanych produktach i ma wiedzę na temat ich jakości diagnostycznej?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 10 Dotyczy SIWZ pkt. 5 Certyfikaty kontroli jakości oraz tabela asortymentowa Charakterystyka testów pkt. 3: Czy Zamawiający dopuści podłoża chromogenne, których skład pożywki znajduje się w ulotkach technicznych podłoży?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11 Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie testy do identyfikacji i lekowrażliwości wykonywane były na jednym aparacie z wyjątkiem poz. 6 "Antybiogram dla beztlenowców w oparciu gradient stężeń"?

Uzasadnienie: Na rynku nie ma dostępnego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości beztlenowców

Odpowiedź: Tak.

Pytania do umowy (dot. zadania nr 1):

Pytanie 12

§1 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Dostarczony aparat będzie posiadał wpis do rejestru wyrobów medycznych lub deklarację zgodności zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o Wyrobach Medycznych t.j. z 2017 r. poz. 211. Na każde żądanie Zamawiającego przedstawienia właściwych dokumentów Wykonawca niezwłocznie je prześle.”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13 §5 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14 §7 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W razie wystąpienia opóźnienia w realizacji dostaw Zamawiający naliczy kary umowne w wysokości 1 % wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru - za każdy dzień opóźnienia, przekraczający termin realizacji zamówienia określony w § 2 ust. 2,”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 15 §7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości lub w części z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca, Zamawiający będzie uprawniony do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto wynagrodzenia określonego w § 3”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 16 §7 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, o których mowa w § 11 ust. 1 pkt 2, Zamawiający będzie uprawniony do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto wynagrodzenia określonego w § 3”?

Odpowiedź: Nie.

Pytania do umowy dzierżawy (dot. zadania nr 1):

Pytanie 17 §3 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W wypadku, gdy przewidywany termin naprawy aparatu przekroczy 48 godzin w dni robocze Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć aparat zastępczy.”?

Odpowiedź: Nie.

Pytania do umowy (dot. zadania nr 2):

Pytanie 18 §1 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Dostarczony aparat będzie posiadał wpis do rejestru wyrobów medycznych lub deklarację zgodności zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Wyrobach Medycznych t.j. z 2017 r. poz. 211. Na każde żądanie Zamawiającego przedstawienia właściwych dokumentów Wykonawca niezwłocznie je prześle.”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19 §1 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Parametry graniczne poz. 10-16 w formularzu asortymentowo-cenowym na płytkach Petriego, średnica płytki Petriego 90 mm, podłoża chromogenne muszą posiadać certyfikat kompatybilności z oferowanym analizatorem oraz certyfikaty kontroli jakości każdej serii podłoży świadectwo kontroli jakości każdej serii podłoży w wersji papierowej dołączyć do każdej dostawy lub udostępnić adres strony internetowej, na której będą znajdowały się wymagane dokumenty zawierające minimum: nazwę producenta, nazwę produktu, numer serii, datę ważności, skład pożywki, ogólną charakterystykę pożywki, kolor, pH, charakterystykę mikrobiologiczną, wykaz szczepów kontrolnych z kolekcji ATCC wraz z opisem morfologii kolonii wyrosłych na pożywce, każda płytka musi posiadać oznakowanie (nadruk) na denku z podaniem nazwy pożywki, nr. serii i daty ważności.”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 20 §5 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Strony ustalają, że o ewentualnych niezgodnościach w dostawach częściowych lub stwierdzonych wadach Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o nich Wykonawcę, który wymieni towar na wolny od wad lub uzupełni niedobory w ciągu 4 dni roboczych od daty zawiadomienia.”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 21 §7 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W razie wystąpienia opóźnienia w realizacji dostaw Zamawiający naliczy kary umowne w wysokości 1 % wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru - za każdy dzień opóźnienia, przekraczający termin realizacji zamówienia określony w § 2 ust. 2,”?

Odpowiedź: Nie

Pytanie 22 §7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy w całości lub w części z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca, Zamawiający będzie uprawniony do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto wynagrodzenia określonego w § 3”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 23 §7 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, o których mowa w § 11 ust. 1 pkt 2, Zamawiający będzie uprawniony do nałożenia na Wykonawcę kary umownej w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto wynagrodzenia określonego w § 3”?

Pytania do umowy dzierżawy (dot. zadania nr 2):

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 24 §3 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „W wypadku, gdy przewidywany termin naprawy aparatu przekroczy 48 godzin w dni robocze Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć aparat zastępczy.”?

Odpowiedź: Nie.

Zestaw nr 5

SIWZ, pkt 8.4

Ppkt 4, L.p. 2, 3, 5 i 8

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami? W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron.

Pytanie 2 Ppkt 4, L.p. 5

Format certyfikatu kontroli jakości - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podania składu pożywki na Certyfikacie Kontroli Jakości pożywek gotowych na płytkach/probówkach?

Uzasadnienie: Normy obowiązujące przy produkcji pożywek gotowych nie obligują wytwórcy do zawierania składu pożywki na certyfikacie, dlatego dane te są podawane w specyfikacji produktu. Z definicji, certyfikat analizy to dokument stwierdzający zgodność wyrobu z deklarowanymi przez wytwórcę lub określonymi w przepisach bądź normach właściwościami, natomiast specyfikacja techniczna to dokument ustalający wymagania techniczne, które powinien spełniać wyrób, proces lub usługa. Zaleca się, aby w specyfikacji technicznej wskazywano, jeżeli jest to potrzebne, procedurę lub procedury, za pomocą których można określić, czy dane wymagania są spełnione.

Odpowiedź: Tak.

Projekt umowy, zadanie nr 4

Odpowiedź:

Pytanie 3 (§1 ust. 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pożywki Mueller-Hinton z krwią końską z terminem ważności w momencie dostawy 2,5-3 tygodni; dla pozostałych pożywek z krwią - min. 4 tygodnie w momencie dostawy, a dla

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

wszystkich innych pozostałych pożywek na płytkach – min. 6 tygodni w momencie dostawy? Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić terminu ważności odczynników na minimum wskazane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4 (§1 ust. 3) W przypadku dystrybutora i importera wyrobów medycznych Ustawa o Wyrobach medycznych nakłada obowiązek powiadamiania Urzędu Rejestracji PL, WMiPB w Warszawie o wprowadzeniu do obrotu. Czy Zamawiający wyrazi zatem zgodę na udostępnienie na żądanie wniosków lub oświadczeń końcowych potwierdzających powiadomienie? Powiadomienie nie zawiera numerów rejestrowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5 (§9 ust. 1 pkt 7) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 6 (§9 ust. 1 pkt 7) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Tak. Na zasadach przewidzianych w umowie.

Pytanie 7 (§7 ust. 1) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 8 (§7) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 9 (§7 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 10 (§7 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 11 (§3) Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź: Nie, z uwagi na specyfikę zamówienia.

Pytanie 12 Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 13 Czy Zamawiający może określić, jeżeli przewiduje, maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź: Zgodnie z umową.

Pytanie 14 (§9) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy. Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Tak, ale o tych samych wartościach.

Projekt umowy, zadanie nr 3

Pytanie 15 (§1 ust. 3) W przypadku dystrybutora i importera wyrobów medycznych Ustawa o Wyrobach medycznych nakłada obowiązek powiadamiania Urzędu Rejestracji PL, WMiPB w Warszawie o wprowadzeniu do obrotu. Czy Zamawiający wyrazi zatem zgodę na udostępnienie na żądanie wniosków lub oświadczeń końcowych potwierdzających powiadomienie? Powiadomienie nie zawiera numerów rejestrowych.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 16 (§9 ust. 1 pkt 7) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17 (§9 ust. 1 pkt 7) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Tak, na warunkach określonych w umowie.

Pytanie 18 (§7 ust. 1) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19 (§7) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 20 (§7 ust.2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 21 (§7ust...pkt...) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 22 (§3) Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź: Nie , z uwagi na specyfikę zamówienia.

Pytanie 23 Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 24 Czy Zamawiający może określić, jeżeli przewiduje, maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź: Zgodnie z umową.

Pytanie 25 (§9) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Tak, ale o tych samych wartościach.

Projekt umowy-dzierżawa, zadanie nr 3

Pytanie 26 Czy Zamawiający wprowadzi zapis o ubezpieczeniu aparatu na czas trwania umowy przez Zamawiającego? Wykonawca nie posiada wiedzy, m.in. o warunkach lokalowych Zamawiającego, alarmach i innych zabezpieczeniach w pracowni, do której przeznaczony jest oferowany aparat.

W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie zapisu,

że Zamawiający zobowiązuje się w terminie 7 dni roboczych do ubezpieczenia aparatu od kradzieży i pożaru oraz do dostarczenia Wykonawcy kopii polisy wraz z potwierdzeniem zapłaty składki. Przedmiotowa polisa będzie zawierała cesję praw z polisy na spółkę Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 6

Pytanie 1 dotyczy wzoru umowy dzierżawy dla zadania nr 1:

Czy Zamawiający mógłby zmodyfikować brzmienie § 3 ust. 5 formułując je w następujący sposób:

„Naprawa Analizatora nastąpi w możliwie krótkim terminie, nie dłuższym jednak niż 5 dni roboczych, przy czym czas reakcji serwisu po zgłoszeniu w formie pisemnej awarii / uszkodzenia Analizatora wynosi 48 godzin w dni robocze, licząc od otrzymania zawiadomienia o zaistniałej awarii / uszkodzeniu; za reakcję serwisową uważa się przy tym również kontakt telefoniczny/mailowy przedstawiciela serwisu.

W przypadku nie wyrażenia zgody na powyższe, prosimy o wpisanie do umowy osoby/osób upoważnionej/-ych przez Zamawiającego wraz z jej/ich numerem/-ami kontaktowych/-mi, która/-e będzie/będą w stanie:

1. zapewnić przedstawicielowi serwisu stałego dostępu do Analizatora w soboty i niedziele oraz dni świąteczne w godz.: od 800 do 1600;
2. dokonać w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, pisemnego, merytorycznego potwierdzenia przez użytkownika pełnej sprawności Analizatora po naprawie;
3. dokonać w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, formalnego, pisemnego wykonania skutecznej naprawy Analizatora.”

Wymagany minimalny termin na reakcję jest wyjątkowo krótki, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych jego przekraczanie. Należy mieć bowiem na uwadze, że naprawa dotyczy urządzeń specjalistycznych o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, wobec czego sprowadzenie niektórych części zamiennych lub przygotowanie się do niej w czasie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego, jest w zasadzie niewykonalne.

Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby Wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe, co prowadziłoby do zwiększenia efektywności samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanego urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 dotyczy wzoru umowy dla zadania nr 1:

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie poniższego zapisu do umowy w § 4:

"Faktury za dostarczony towar przekazywane będą Zamawiającemu w formie elektronicznej na adres: _____@_____ nie później niż w dniu doręczenia towaru."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 dotyczy wzoru umowy dla zadania nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów w § 7 ust. 1 poprzez wprowadzenie kary umownej w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonych produktów - za każdy dzień opóźnienia w razie wystąpienia opóźnienia w realizacji dostaw.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 7

Dotyczy Zadanie nr 4 – Testy i podłoża bakteriologiczne wraz z nieodpłatnym użyciem chłodziarki na okres 2 lat

Pytanie 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części A (testy lateksowe) w pozycji nr 3 testu w opakowaniu zawierającym 30 oznaczeń i zaoferowanie 2 takich opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części B (test immunochromatograficzny) w pozycji nr 2 testu w opakowaniu zawierającym 25 oznaczeń i zaoferowanie 4 lub 5 takich opakowań?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części B (test immunochromatograficzny) w pozycji nr 3 testu w opakowaniu zawierającym 60 oznaczeń?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części C (Gotowe podłoża na płytkach Petriego o średnicy 90 mm) w pozycji nr 4 podłoża z terminem ważności minimum 4 tygodnie w dniu dostawy towaru do Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części D (pozostałe gotowe podłoża), w pozycjach 4, 5, 6 podłoża w plastikowych probówkach z wciskanyimi korkami?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części D (pozostałe gotowe podłoża), w pozycji 3 podłoża zawierającego certyfikat kontroli jakości przeprowadzonej na szczepie Mycobacterium tuberculosis BCG, który wystawiony został przez Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątki Gruźlicy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu części E i utworzenie dla niej oddzielnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie lepszych cenowo ofert oraz wybór spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 8 Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty certyfikatów kontroli jakości tylko dla podłoży ?

Odpowiedź: Tylko dla podłoży.

Pytanie 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na transport oferowanych produktów w temperaturze odbiegającej od zalecanej temperatury przechowywania jeżeli dany producent posiada protokół walidacji transportu zaoferowanych produktów w innych warunkach?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 10 Dotyczy Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca nie załączał certyfikatów kontroli jakości do dostaw, lecz udostępniał je na stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

Odpowiedź: Nie.

Przedstawione stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii, zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy pzp, zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Limanowej

mgr Marcin Radzięta

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna