

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WOLSZTYNIE
SZPITAL IM. DR ROBERTA KOCHA



ul. Wschowska 3,
64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spzozwolsztyn.pl
<http://www.spzozwolsztyn.pl>
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 20.02.2024 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/32/2024

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „Sukcesywna 24 miesięczna dostawa podłoży i odczynników bakteriologicznych dla Pracowni Diagnostyki Mikrobiologicznej w SPZOZ w Wolsztynie”, TP/3/2024

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2023.1605 t.j. z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Zestaw I

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby minimalny termin dostaw w kryterium oceny ofert wynosił 2 dni robocze?
Uzasadnienie: 1 dzień roboczy dla wielu oferentów jest niemożliwy do dotrzymania ze względu na procedury logistyczne. Terminy 24 godzinne są stosowane przy dostawach leków. Waga kryterium terminu dostawy wynosi aż 40% i jest to bardzo duża ilość pkt w kryterium pozacenowym. Uniemożliwia to dostęp do zamówienia wszystkim zainteresowanym na równych zasadach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Zestaw II

Pakiet nr 7 Szybkie testy kasetkowe, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu o czułości dla Rotawirusa >96,3% i dla Adenowirusa >98,8%?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu o czułości dla Rotawirusa >96,3% i dla Adenowirusa >98,8%. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

ZESTAW III

Wnosimy o odpowiedź na następujące pytania:

1. Rozdział 9 SWZ, pkt. 9.1, ppkt. 3) – Czy Zamawiający wymaga złożenia deklaracji zgodności jeżeli taki wymóg nie został zawarty w wymaganiach w załączniku nr 2 do SWZ? Jeżeli Zamawiający wymaga deklaracji zgodności odczynników od wszystkich wykonawców, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oświadczenia o posiadaniu przez wykonawcę odpowiednich dokumentów dopuszczających przedmiot zamówienia do obrotu i używania zgodnie z obowiązującym prawem i dopuści udostępnienie strony internetowej, gdzie będzie dostępna wymagana dokumentacja?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dla odczynników laboratoryjnych złożenia deklaracji zgodności.



W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja załącznika nr 2 do SWZ, tj. poszczególnych Pakietów.

2. Pakiet 5, podłoża stałe, pozycja 11

- Czy Zamawiający dopuści podłoże umożliwiające: bezpośrednią identyfikację bakterii Escherichia coli; przypuszczalną identyfikację następujących gatunków lub rodzajów bakterii: 1, 2

- Enterococcus;
- Klebsiella, Enterobacter, Serratia, Citrobacter (KESC);
- Proteus, Morganella, Providencia (PMP).?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 11 podłoże umożliwiające: bezpośrednią identyfikację bakterii Escherichia coli; przypuszczalną identyfikację następujących gatunków lub rodzajów bakterii: 1, 2

• Enterococcus; • Klebsiella, Enterobacter, Serratia, Citrobacter (KESC); Proteus, Morganella, Providencia (PMP). **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

3. Pakiet 5, pozycja 16 - Czy Zamawiający rozdzieli pozycję i pozwoli na zaferowanie osobno saszetek z atmosferą beztlenową oraz wskaźników atmosfery beztlenowej jako dwie osobne pozycje? Jeżeli tak, to prosimy o odpowiednie przeliczenie ilości każdej pozycji oraz możliwość zaferowania saszetek pakowanych po 20 sztuk w opakowaniu, a wskaźników pakowanych po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Pakiet 5, część II Kontrola mikrobiologiczna czystości powietrza i powierzchni - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłoży w opakowaniach po 20 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Pakiet 5, pozycja 17 – Czy Zamawiający wykreśli pozycję 17 z pakietu z uwagi na to, że wykonawca nie posiada wymaganego produktu w ofercie handlowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytania dotyczące projektu umowy:

6. §4 ust. 2 lit. f – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw pilnych do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw pilnych do 48 godzin w dni robocze. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

7. §4 ust. 8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Jeśli w dostarczonej partii Zamawiający stwierdzi wady, niezwłocznie zawiadomi o nich Wykonawcę, który wymieni zakwestionowany towar na wolny od wad w ciągu 2 dni roboczych od daty uwzględnienia zgłoszonej reklamacji, nie obciążając Zamawiającego kosztami wymiany. Wykonawca rozpatrzy reklamacje jakościowe w terminie 4 dni roboczych od dnia otrzymania e-mailowego zawiadomienia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8. §7 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Reklamowany towar będzie wymieniony w ciągu 2 dni roboczych od daty uwzględnienia zgłoszonej reklamacji. Wykonawca rozpatrzy reklamacje jakościowe w terminie 4 dni roboczych od dnia otrzymania e-mailowego zawiadomienia oraz reklamacje ilościowe w terminie 2 dni roboczych od dnia otrzymania e-mailowego zawiadomienia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. §9 ust. 7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie sumy kar umownych należnych od Wykonawcy do maksymalnie 30% wynagrodzenia umownego brutto ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. §14 lit. b tiret 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„w przypadku trzykrotnej nieterminowej dostawy lub powtarzającej się złej jakości dostaw lub niezasadnego nieuwzględnienia reklamacji w terminach określonych w umowie w danym dwunastomiesięcznym okresie obowiązywania umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW IV

Dotyczy: Pakiet 5 Podłoża stałe

1) Czy Zamawiający w części I, pozycji nr 10 wyrazi zgodę na zaferowanie podłoża o specyfikacji zgodnej z załączoną instrukcją użycia (załącznik nr 1 do pytań)? **Pliki dołączone do wiadomości:** załącznik nr 1 do pytań - IFU- 1007 CHROMagar StrepB 2023-12-07.pdf załącznik nr 2 do pytań -TSA + Lecitin & Tween 80 (167,3098, 7010, 1013, 4009).pdf

Odpowiedź: Zamawiający w części I, pozycji nr 10 dopuszcza zaferowanie podłoża o specyfikacji zgodnej z załączoną instrukcją użycia (załącznik nr 1 do pytań). **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

2) Czy Zamawiający w części II, pozycji nr 3 wyrazi zgodę na zaferowanie podłoża o specyfikacji zgodnej z załączoną instrukcją użycia (załącznik nr 2 do pytań)?

Pliki dołączone do wiadomości: załącznik nr 1 do pytań - IFU- 1007 CHROMagar StrepB 2023-12-07.pdf załącznik nr 2 do pytań -TSA + Lecitin & Tween 80 (167,3098, 7010, 1013, 4009).pdf

Odpowiedź: Zamawiający w części II, pozycji nr 3 dopuszcza zaferowanie podłoża o specyfikacji zgodnej z załączoną instrukcją użycia (załącznik nr 2 do pytań). **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

3) Czy Zamawiający w części II, pozycji nr 3 i 4 wyrazi zgodę na zaferowanie podłoży odciskowych o średnicy 65 mm?

Odpowiedź: Zamawiający w części II, pozycji nr 3 i 4 dopuszcza zaferowanie podłoży odciskowych o średnicy 65 mm. **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

ZESTAW V

Dotyczy: Pakiet nr.3, Testy i odczynniki bakteriologiczne ,pozycja 2

1.Czy zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie testów konfekcjonowanych po 60 oznaczeń z opcją zaokrąglenia w górę w stosunku do proponowanym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 3, poz. 2 zaferowanie testów konfekcjonowanych po 60 oznaczeń, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań **W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.**

Dotyczy :Pakiet nr.3 Testy i odczynniki bakteriologiczne , pozycja 3

1.Czy zamawiający preferuje odczynnik z fuksyną czy safraniną ?

Odpowiedź: Zamawiający nie ma w tym zakresie preferencji.

Dotyczy: Pakiet nr 3, Testy i odczynniki bakteriologiczne, pozycja nr 4 – 8 oraz wymogi

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie krążków diagnostycznych w fiolkach zabezpieczonych w opakowaniu z pochłaniaczem wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy: Pakiet nr 3, Testy i odczynniki bakteriologiczne, pozycja nr 11

1.Czy Zamawiający wymaga testu, który wykrywa co najmniej 5 karbapenemaz w jednym oznaczeniu KPC, OXA-48, NDM, VIM, IMP na jednej kasetce testowej podczas pojedynczej procedury napełniania testu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

2.Czy Zamawiający wymaga testu, który w składzie opakowania zawiera bufor do przygotowania zawiesiny testowej o terminie trwałości otwartej buteleczki równoważnym z terminem ważności kasetek testowych?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga

3.Czy Zamawiający wymaga testu, który w metodyce zawiera pełną informację o walidacji producenta dla określonej grupy podłoża hodowlanych, z których mogą być wykorzystane kolonie bakteryjne do wykonania testu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga

4.Czy Zamawiający wymaga testu, który w metodyce zawiera informacje potwierdzające czułość i swoistość testu metodami PCR?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga

ZESTAW VI

Dotyczy pkt. 8 oraz 9.1.3 SWZ:

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie rozbieżności w zapisach SWZ.

W pkt. 8 Zamawiający nie wymaga przedmiotowych środków dowodowych, natomiast w pkt. 9.1.3 jest wymóg dołączenia m.in. deklaracji zgodności dla odczynników laboratoryjnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych. W celu potwierdzenia spełnienia warunku uczestnictwa, o których mowa w pkt. 6.1 pkt 4 SWZ Wykonawca będzie obowiązany przedstawić Zamawiającemu dokumenty o których mowa w rozdz. 9, pkt. 9.1. pakt. 1-3 SWZ oraz w Pakiecie pod tabelą, w terminie wskazanym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 5 dni, określonym w wezwaniu wystosowanym przez Zamawiającego do wykonawcy po otwarciu ofert w trybie art. 274 ust. 1 PZP.

2. Dotyczy Pakietu 8, poz. 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania dla BTS na 1 x 5 fiolek jak w opisie i zaoferowanie 5 takich opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający w tym zakresie dokonał modyfikacji.

3. Dotyczy pkt. 3.10.f i g) SWZ oraz §2 ust. 4 f i g) wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o dopisanie zwrotu: „o ile są wymagane”.

Odpowiedź: Zamawiający w tym zakresie dokonał modyfikacji.

4. Dotyczy pkt. 3.10.5 SWZ oraz §4 ust. 2 f) wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy w trybie pilnym do 48 godzin w dni robocze w zakresie Pakietu nr 8.

Odpowiedź: W tym zakresie Zamawiający dokonał zmiany; patrz Zestaw III, pyt. 6

5. Dotyczy §4 ust. 8 oraz §7 ust.3 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu wymiany wadliwego towaru do 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Dotyczy §9 ust. 3 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisanie zwrotu: „po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do podjęcia działań”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Dotyczy §9 ust. 4 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę wysokości kar umownych na „0,5% wartości reklamowanego przedmiotu umowy z podatkiem VAT za każdy przypadek”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8. Dotyczy §9 ust. 7 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie łącznej wysokości wynagrodzenia umownego brutto do 30%.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. Dotyczy §16 ust. 5 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wysyłanie faktury VAT w formacie pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury VAT w formacie pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego

ZESTAW VII

1. Dotyczy Pakietu 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szybkiego testu immunochromatograficznego do wykrywania antygeny GDH, toksyny A i toksyny B Clostridium difficile w kale o czułości analitycznej wynoszącej 0,8 ng/ml dla antygeny GDH, 2 ng/ml dla toksyny A i 0,63 ng/ml dla toksyny B? Względna czułość i specyficzność testu wynosi >99%. Czułość i swoistość wyznaczona wzg. metody referencyjnej tj. metoda ELISA. Skład zestawu: kasetki Clostridium difficile GDH+A+B, aplikatory z buforem ekstrakcyjnym, instrukcja, możliwość dołączenia pipetek. Test posiada kontrolę w formie prążka kontrolnego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Dotyczy Pakiet 7 poz. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 95,5% i swoistości 99,9% ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP





