



DZP.381.21A.2022

Katowice dn. 01.06.2022 r.

SZANOWNI WYKONAWCY

Dotyczy: postępowania w trybie w trybie przetargu nieograniczonego p.n.: **Dostawa odczynników laboratoryjnych wraz z najmem analizatorów DZP.381.21A.2022**

Kierownik Działu

Zamówień

Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35

40-514 Katowice

SEKRETARIAT

tel.: (32) 358 14 60

tel.: (32) 358 12 00

fax : (32) 251 84 37

sekretariat@uck.katowice.pl

Informujemy, że w trakcie w/w postępowania do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1: Dotyczy Załącznika nr 6 do SWZ:

Prosimy Zamawiającego o podanie rozkładu procentowego badań dla każdej z lokalizacji, tj. ile wymienionych w tabeli badań Zamawiający zamierza wykonać w lokalizacji przy ul. Medyków ile przy ul. Ceglanej.

Odpowiedź:

Dotyczy pakietu 1:

Lokalizacja ul. Medyków 14: CBC + 5DIF 48%, CBC 70%;

lokalizacja ul. Ceglana 35: CBC + 5Dif 52%, CBC 30%

RET Lokalizacja ul. Medyków 14: 100%

Dotyczy pakietu 2:

Lokalizacja ul. Ceglana 35: 100%

Pytanie nr 2: Dotyczy Załącznika nr 7, pkt 4:

Czy Zamawiający może w przybliżeniu podać ile płynów z jam ciała zamierza wykonać w trakcie trwania umowy?

Odpowiedź:

Z kontekstu pytania wynika, iż dotyczy ono pakietu 1 a przybliżona ilość płynów z jam ciała, jakie Zamawiający zamierza wykonać w zakresie pakietu 1 to około 800

Pytanie nr 3: Dotyczy Załącznika nr 7, pkt. 33:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materiału kontrolnego (jeden rodzaj dla wszystkich parametrów CBC+DIFF+ RET) , dla którego termin ważności jest zgodny z terminem na opakowaniu i wynosi do 2 miesięcy, a dystrybucja materiału kontrolnego odbywa się wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnego na stronie internetowej Wykonawcy?

Krew kontrolna jest materiałem, o krótkim okresie ważności z uwagi na swoją specyfikę wewnętrzną, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważny materiał kontrolny. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek odpowiedniego skalkulowania oferty dlatego prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie krwi kontrolnej skalkulowanej w ilości uwzględniającej datę przydatności na opakowaniu i w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 1 materiału kontrolnego (jeden rodzaj dla wszystkich parametrów CBC+DIFF+ RET), dla którego termin ważności jest zgodny z terminem na opakowaniu i wynosi do 2 miesięcy zgodnie z dołączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją załącznika nr 6 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy) oraz załącznika nr 7 (zestawienie parametrów technicznych). W zakresie w/w pakietu.

Zamawiający dopuszcza, aby w zakresie pakietu 1 Wykonawca dostarczył Zamawiającemu harmonogram wg którego Zamawiający będzie dostosowywać swoje zamówienia krwi kontrolnej do dostarczonego przez Wykonawcę najpóźniej po zawarciu umowy harmonogramu (maksymalny termin dostawy: 14 dni kalendarzowych od daty złożenia zamówienia, które przez Zamawiającego zostanie skorelowane z terminami wskazanymi w harmonogramie tj. Zamawiający będzie dokonywał zamówienia mając na uwadze cykl produkcji). W związku z powyższym Wykonawca oświadczając w formularzu ofertowym, iż termin dostawy

wyniesie XXX dni deklaruje termin, który (w zakresie krwi kontrolnej) będzie ściśle skorelowany z harmonogramem.

Pytanie nr 4: Dotyczy Załącznika nr 7, pkt. 44:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający opisując wymagania sprzętu komputerowego ma na myśli dodatkowy zestaw komputerowy do obsługi laboratoryjnego systemu informatycznego czy zestaw komputerowy sterujący pracą analizatorów, bez których analizatory nie są w stanie pracować.

Jeżeli jednak chodzi o komputery sterujące pracą analizatorów - czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatorów hematologicznych, które są wyposażone w komputery sterujące, w których jednak nie ma możliwości instalowania przez Użytkownika dowolnych dodatkowych oprogramowań, co wynika z faktu, że mogą one uszkodzić oprogramowanie sterujące analizatorem i zaburzyć jego pracę?

Odpowiedź:

Z kontekstu pytania wynika, iż dotyczy ono pakietu 1. Zamawiający opisując w pakiecie 1 wymagania sprzętu komputerowego miał na myśli zestaw komputerowy sterujący pracą analizatorów, bez których analizatory nie są w stanie pracować. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatorów, które są wyposażone w komputery sterujące, w których nie ma możliwości instalowania przez Użytkownika dowolnych dodatkowych oprogramowań.

W związku z powyższym zmianie ulega załącznik nr 7 do SWZ (zestawienie parametrów technicznych) w zakresie pakietu 1 zgodnie z modyfikacją stanowiącą załącznik do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie nr 5: Dotyczy Załącznika nr 7, pkt. 44:

Prosimy o wskazanie orientacyjnej ilości wydruków w trakcie trwania umowy – znacznie ułatwi to Oferentowi oszacowanie ilości tonerów.

Odpowiedź:

Wymagana ilość tonerów: po 1 tonerze (nie może być toner startowy) na rok dla każdej lokalizacji.

Pytanie nr 6: Dotyczy Załącznika nr 5 (część 5.1 – dotyczy pakietu 1), §2 ust. 9:

Czy Zamawiający dopuszcza, aby karty charakterystyk były dostępne w formie elektronicznej na stronie internetowej producenta?

Jeżeli tak proponujemy uzupełnienie zapisu: „lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem:”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i niniejszym zmienia zapisy wzoru umowy (załącznik nr 5.1. do SWZ oraz 5.2. do SWZ) zgodnie z modyfikacją stanowiącą załącznik do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie nr 7: Dotyczy Załącznika nr 5 (część 5.1 – dotyczy pakietu 1), § 3 ust. 1:

W związku z tym, iż Zamawiający wymaga podłączenia analizatorów do laboratoryjnego systemu informatycznego, który jest dostarczany przez firmę wskazaną przez Zamawiającego w SWZ, którego dostępność nie zależy od Wykonawcy, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu instalacji i podłączenia analizatorów do 14 dni od daty rozpoczęcia obowiązywania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 8: Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę upoważnioną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9: Dotyczy Załącznik nr 6 do SWZ, pkt. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego dostępnym na stronie internetowej Wykonawcy?

Jeżeli tak prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia umowy o treść: „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl”.

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności.

Odpowiedź:

Z kontekstu pytania wynika, iż pytanie dotyczy pakietu 1 w związku z czym Zamawiający nie wyraża w pakiecie 1 zgody na zaproponowany zapis i odsyła do odpowiedzi na pytanie 3 powyżej.

Pytanie nr 10: Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 8 powyżej

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu:

„Dostawca ma prawo zmiany ceny w przypadku ponad 5-procentowego wzrostu kursu EUR/PLN, liczonego jako odchylenie procentowe bieżącego średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN do średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN z dnia złożenia oferty. Zmiana ceny, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, wymaga pod rygorem nieważności zawarcia pisemnego aneksu. Rozliczenie zmiany wysokości wynagrodzenia zostanie rozliczone poprzez wystawienie faktury korygującej.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 12:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Uzasadnienie:

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Uzasadnienie:

Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym, iż Zamawiający przewidział takowy wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 14: (§ 8 ust. 1 lit. g)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości netto niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 15: (§ 8 ust. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej łącznej wartości kar umownych do max. 20% wartości netto niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu:

„Dostawca ma prawo zmiany ceny w przypadku ponad 5-procentowego wzrostu kursu EUR/PLN, liczonego jako odchylenie procentowe bieżącego średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN do średniego kursu NBP pary walutowej EUR/PLN z dnia złożenia oferty. Zmiana ceny, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, wymaga pod rygorem nieważności zawarcia pisemnego aneksu. Rozliczenie zmiany wysokości wynagrodzenia zostanie rozliczone poprzez wystawienie faktury korygującej.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 17:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Uzasadnienie:

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Uzasadnienie:

Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym, iż Zamawiający przewidział takowy wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 19: (§ 8 ust. 1 lit. g)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości netto niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 20: (§ 8 ust. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej łącznej wartości kar umownych do max. 20% wartości netto niezrealizowanej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 21: dot. Pakiet 1 Parametr wymagany: punkt 5

Czy Zamawiający dopuści automatyczny analizator hematologiczny 5 DIFF, gdzie parametry: MicroR oraz MacroR są oznaczane jako parametr naukowy i są wysyłane do LIS na wyniku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w związku z czym zmianie ulega załącznik nr 7 do SWZ (zestawienie parametrów technicznych) w zakresie pakietu 1 zgodnie z modyfikacją stanowiącą załącznik do niniejszych odpowiedzi.

Pytanie nr 22: dot. Pakiet 1 Parametr wymagany: punkt 9

Czy Zamawiający dopuści analizator nie posiadający parametrów diagnostycznych określających ilościowo stan aktywacji neutrofilów oraz limfocytów reaktywnych i syntetyzujących przeciwciała (w wartościach odsetkowych i bezwzględnych).

Parametr, wyszczególniony przez Zamawiającego, spełnia analizator, który posiada jedynie jedna firma, co narusza zasadę konkurencyjności w postępowaniach przetargowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i niniejszym parametr wskazany w punkcie 9 ustala jako parametr fakultatywny zgodnie z dołączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją załącznika nr 7 (zestawienie parametrów technicznych) oraz załącznika nr 8 do SWZ (wykaz do oceny parametrów technicznych) w zakresie w/w pakietu.

Pytanie nr 23: dot. Pakiet 1 Parametr wymagany: punkt 33

Czy Zamawiający dopuści oddzielną kontrolę do Retykulocytów (RET) tego samego producenta co analizator?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 24: dot. Pakiet 1 Parametr wymagany: punkt 41

Czy Zamawiający dopuści analizator nie mający wbudowanej instrukcji użytkownika? Instrukcję możemy dostarczyć elektronicznie oraz papierowo.

Parametr, który jest punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SWZ, wyszczególniony przez Zamawiającego, spełnia analizator, który posiada jedynie jedna firma, co narusza zasadę konkurencyjności w postępowaniach przetargowych.

Odpowiedź:

Parametr wskazany w punkcie 41 jest parametrem fakultatywnym nie naruszającym zasady konkurencyjności ponieważ Wykonawca oferujący analizator nie spełniający wymogu jest dopuszczony do postępowania lecz zgodnie z punktacją wskazaną w załączniku nr 8 otrzyma 0 pkt.

UWAGA

1. Zamawiający niniejszym modyfikuje załącznik nr 5 (wzór umowy – część 5.1 i 5.2) zgodnie z załączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją.
2. Zamawiający niniejszym modyfikuje załącznik nr 6 do SWZ (formularz asortymentowo-cenowy) w zakresie pakietu 1 zgodnie z załączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją.
3. Zamawiający niniejszym modyfikuje załącznik nr 7 (zestawienie parametrów technicznych) w zakresie pakietu 1 zgodnie z załączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją.
4. Zamawiający niniejszym modyfikuje załącznik nr 8 (wykaz do oceny parametrów technicznych) w zakresie pakietu 1 zgodnie z załączoną do niniejszych odpowiedzi modyfikacją.
5. Zamawiający niniejszym zmienia brzmienie rozdziału III pkt 6 SWZ, który przyjmuje następujące brzmienie:

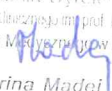
„6. Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą o Wyrobach medycznych i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie.”

Zamawiający niniejszym przesługuje termin składania ofert:

z 14.06.2022 r. godz. 10⁰⁰ na 20.06.2022 r. godz. 10⁰⁰

oraz przesługuje termin otwarcia ofert

z 14.06.2022 r. godz. 10³⁰ na 20.06.2022 r. godz. 10³⁰

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Edukacyjnego im. prof. K. Gubinskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Karina Madej
Pracownik Wydziału Zespołu Zarządzania Publicznych

