



Grudziądz, dnia 19.08.2024 r.

ZP-1955/24

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „Dostawy asortymentu wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Mikrobiologicznego, Laboratorium Analitycznego i odczynników dla Banku Krwi” (sprawa numer Z/60/PN/24).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 r., poz. 1605 ze zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**Dostawy asortymentu wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Mikrobiologicznego, Laboratorium Analitycznego i odczynników dla Banku Krwi**” (sprawa numer **Z/60/PN/24**), wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1

SWZ – Rozdział XVI: Czy Zamawiający rozważy możliwość podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów (tam, gdzie jednostką miary jest sztuka) z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? Zgodnie, bowiem z linią orzecznictwa 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 zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że w SWZ w rozdziale XVI: „Sposób obliczania ceny” Zamawiający określił i podał podstawę prawną sposobu obliczania ceny, nie przewiduje modyfikacji we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w treści SWZ.

Zapytanie nr 2

Dotyczy zadania nr 3 pozycji nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na próbówki z podziałką co 2,5 ml, pozostałe wymogi bez zmian?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na próbówki z zakrętką z PE lub PP?





Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 3 jak poniżej.**

Zapytanie nr 3

Dotyczy zadania nr 3 pozycji nr 10 Czy Zamawiający wyrazi zatem zgodę, na zaoferowanie próbek w opakowaniu handlowym 500 szt.? Prośbę, motywujemy tym, iż próbki będące przedmiotem zamówienia w pozycji 10 są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro i zgodnie z wymogami obowiązujących przepisów prawa mogą być oferowane i sprzedawane jedynie w pełnych opakowaniach handlowych producenta

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 3 jak poniżej.**

Zapytanie nr 4

Dotyczy zadania nr 3 pozycji nr 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek sterylnych pakowanych po 5 szt.? Czy w przypadku braku zgody na powyższe Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 3 jak poniżej.**

Zapytanie nr 5

Dotyczy zadania nr 3 pozycji nr 9, 12-16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poz. 9, 12-16 ze stawką VAT 23%, bowiem produkty te nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu przepisów Ustawy o wyrobach medycznych i nie posiadają dokumentów potwierdzających ich dopuszczenie do obrotu i używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 974 ze zm.)?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 4 do SWZ we wnioskowanym zakresie jak poniżej [zmiana w § 3 ust. 1 pkt. 1),2),3),4)].**





Zapytanie nr 6

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia z Dotyczy zadania nr 5 pozycji nr 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipetek Pasteura z tworzywa PE o poj. użytkowej 1 ml spełniających pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w treści SWZ.

Zapytanie nr 7

Dotyczy zadania nr 5 pozycji nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipetek Pasteura z tworzywa PE o poj. użytkowej 3 ml spełniających pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w treści SWZ.

Zapytanie nr 8

Dotyczy zadania nr 5 pozycji nr 6 Czy Zamawiający wyrazi zatem zgodę, na zaoferowanie końcówek w opakowaniu handlowym 500 szt.? Prośbę, motywujemy tym, iż końcówki będące przedmiotem zamówienia w pozycji 6 są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro i zgodnie z wymogami obowiązujących przepisów prawa mogą być oferowane i sprzedawane jedynie w pełnych opakowaniach handlowych producenta.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 5 jak poniżej.**

Zapytanie nr 9

Dotyczy zadania nr 5 pozycji nr 7 (końcówki do pipet automatycznych poj. 5000 ul) Czy Zamawiający wyrazi zatem zgodę, na zaoferowanie końcówek w opakowaniu handlowym 200 szt.? Prośbę, motywujemy tym, iż końcówki będące przedmiotem zamówienia w pozycji 7 są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro i zgodnie z wymogami obowiązujących przepisów prawa mogą być oferowane i sprzedawane jedynie w pełnych opakowaniach handlowych producenta.





Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 5 jak poniżej.**

Zapytanie nr 10

Dotyczy zadania nr 6 pozycji nr 2-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie końcówek z filtrem typu Gilson?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w treści SWZ.

Zapytanie nr 11

Dotyczy zadania nr 6 pozycji nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie końcówek z filtrem pakowanych w statywy (pudełka) po 100 szt.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 6 jak poniżej.** Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi przez Zamawiającego parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.

Zapytanie nr 12

Dotyczy zadanie nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę do równowagi kwasowo-zasadowej z filtrem odpowietrzającym pakowanym sterylnie w blistrze, razem ze strzykawką i spełniającą pozostałe wymagania? Pakowanie elementów w jeden blister pozwala na zachowanie sterylności nie tylko strzykawki, ale również filtra odpowietrzającego, a jedno opakowanie jest ekonomiczne i ekologiczne.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje modyfikacji we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w treści SWZ. Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi





przez Zamawiającego parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.

Zapytanie nr 13

Dotyczy zadania nr 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści pipetę Pasteura o pojemności 3,5 ml i spełniającą wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji**
Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 5 jak poniżej.

Zapytanie nr 14

Dotyczy zadania nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pipety Pasteura wykonane z polietylenu i spełniające wszystkie pozostałe wymagania? Pipety te mają doskonałą transparentność i wytrzymałość oraz identyczne zastosowanie w medycznych laboratoriach diagnostycznych.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji**
Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 5 jak poniżej.

Zapytanie nr 15

Dotyczy zadania nr 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści końcówki konfekcjonowane w opakowania po 500 sztuk i spełniające wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że w zadaniu nr 5 pozycja 4 Zamawiający nie określił wielkości opakowania, więc leży to w gestii Wykonawcy. Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi przez Zamawiającego parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.





Zapytanie nr 16

Dotyczy zadania nr 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pipety Pasteura wykonane z polietylenu i spełniające wszystkie pozostałe wymagania? Pipety te mają doskonałą transparentność i wytrzymałość oraz identyczne zastosowanie w medycznych laboratoriach diagnostycznych.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 5 jak poniżej.**

Zapytanie nr 17

Dotyczy zadania nr 6 poz. 1

Z uwagi na dużą rozpiętość właściwości podanych produktów (końcówki w workach lub w pudełkach, końcówki niesterylne lub sterylne) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy nie doszło do pomyłki w opisie i zapytaniem, czy Zamawiający miał na myśli i czy wymaga końcówek o najwyższej jakości i czystości, sterylnych, wolnych od DNA, ATP, DNazy, RNazy, pirogenów, endotoksyn, inhibitorów PCR, pakowanych w pudełka ze statywem po 96 sztukkońcówek, ofoliowanych zewnętrznie dla zachowania czystości?

Metody badawcze są stale udoskonalane, wraz ze wzrostem czułości wymagane są materiały jednorazowego użytku spełniające wysokie standardy jakości, aby elementy składowe badania miały jak najmniejszy wpływ na wynik badania pacjenta.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 6 jak poniżej.** Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi przez Zamawiającego parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.

Zapytanie nr 18

Dotyczy zadania nr 6 poz. 2

Z uwagi na dużą rozpiętość właściwości podanych produktów (końcówki w workach lub w pudełkach, końcówki niesterylne lub sterylne) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy nie doszło do pomyłki w opisie i zapytaniem, czy Zamawiający miał na myśli i czy wymaga końcówek o najwyższej



jakości i czystości, sterylnych, wolnych od DNA, ATP, DNazy, RNazy, pirogenów, endotoksyn, inhibitorów PCR, pakowanych w pudełka ze statywem po 96 sztuk końcówek, ofoliowanych zewnętrznie dla zachowania czystości?

Metody badawcze są stale udoskonalane, wraz ze wzrostem czułości wymagane są materiały jednorazowego użytku spełniające wysokie standardy jakości, aby elementy składowe badania miały jak najmniejszy wpływ na wynik badania pacjenta.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 6 jak poniżej.** Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi przez Zamawiającego parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.

Zapytanie nr 19

Dotyczy zadania nr 6 poz. 3

Z uwagi na dużą rozpiętość właściwości podanych produktów (końcówki w workach lub w pudełkach, końcówki niesterylne lub sterylne) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy nie doszło do pomyłki w opisie i zapytaniem, czy Zamawiający miał na myśli i czy wymaga końcówek o najwyższej jakości i czystości, sterylnych, wolnych od DNA, ATP, DNazy, RNazy, pirogenów, endotoksyn, inhibitorów PCR, pakowanych w pudełka ze statywem po 96 sztuk końcówek, ofoliowanych zewnętrznie dla zachowania czystości?

Metody badawcze są stale udoskonalane, wraz ze wzrostem czułości wymagane są materiały jednorazowego użytku spełniające wysokie standardy jakości, aby elementy składowe badania miały jak najmniejszy wpływ na wynik badania pacjenta.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 6 jak poniżej.** Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi przez Zamawiającego parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.





Zapytanie nr 20

Dotyczy zadania nr 6 poz. 4

Z uwagi na dużą rozpiętość właściwości podanych produktów (końcówki w workach lub w pudełkach, końcówki niesterylne lub sterylne) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy nie doszło do pomyłki w opisie i zapytaniem, czy Zamawiający miał na myśli i czy wymaga końcówek o najwyższej jakości i czystości, sterylnych, wolnych od DNA, ATP, DNazy, RNazy, pirogenów, endotoksyn, inhibitorów PCR, pakowanych w pudełka ze statywem po 96 sztuk końcówek, ofoliowanych zewnętrznie dla zachowania czystości?

Metody badawcze są stale udoskonalane, wraz ze wzrostem czułości wymagane są materiały jednorazowego użytku spełniające wysokie standardy jakości, aby elementy składowe badania miały jak najmniejszy wpływ na wynik badania pacjenta.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 6 jak poniżej**. Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi przez Zamawiającego parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.

Zapytanie nr 21

Dotyczy zadania nr 6 poz. 5

Z uwagi na dużą rozpiętość właściwości podanych produktów (końcówki w workach lub w pudełkach, końcówki niesterylne lub sterylne) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy nie doszło do pomyłki w opisie i zapytaniem, czy Zamawiający miał na myśli i czy wymaga końcówek o najwyższej jakości i czystości, sterylnych, wolnych od DNA, ATP, DNazy, RNazy, pirogenów, endotoksyn, inhibitorów PCR, pakowanych w pudełka ze statywem po 96 sztuk końcówek, ofoliowanych zewnętrznie dla zachowania czystości?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 6 jak poniżej**. Ponadto Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 2 do SWZ określił minimalne parametry, które musi spełnić wymagany produkt. Wykonawca powinien zaoferować przedmiot zamówienia zgodny z określonymi przez Zamawiającego





parametrami. Wszędzie tam, gdzie Zamawiający nie określił wprost wymiaru, koloru lub innego parametru, leży to w gestii Wykonawcy.

Zapytanie nr 22

Pytanie do postępowania nr Z/60/PN/24 w zakresie Zadania nr 6, pozycja nr 2: Do jakiej pipety mają być kompatybilne końcówki o poj. 20ul? Jeżeli są to pipety Eppendorf to czy Zamawiający używa pipety kodowane na żółto czy szaro?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że w zakresie zadania nr 6, pozycji nr 2 końcówki o poj. 20 ul mają być kompatybilne do pipet typu Eppendorf lub Fisherbrand lub ML Pette lub Transferpette. Ponadto Zamawiający informuje, że używa pipety kodowane na żółto lub szaro.

Zapytanie nr 23

Prosimy o weryfikację zamawianej ilości w zadaniu 25 poz. 1 - z uwagi na Fakt, że produkt jest dystrybuowany w opakowaniach zbiorczych (20 szt w opakowaniu) i nie jest możliwa jego dekompletacja, ilość 50 szt. nie jest podzielna przez 20 szt. w opakowaniu.

Wnosimy o weryfikację zamawianej ilości do poz. Nr 1 oraz informację jak należy postąpić we wskazanej sytuacji? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę ilości do pełnych opakowań w górę tj. 60 szt. Złączy niskiego ciśnienia ?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że **dokonał modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 25 jak poniżej.**

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 137 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**dostawy asortymentu wraz z dzierżawą aparatów dla Laboratorium Mikrobiologicznego, Laboratorium Analitycznego i odczynników dla Banku Krwi**” (sprawa numer Z/60/PN/24), w następującym zakresie:





- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 3, 5, 6, 25 zastępując nową treścią Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie zadania nr 3, 5, 6, 25 jak w załączeniu;
- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 4 do SWZ zastępując nową treścią Załącznika nr 4 do SWZ jak w załączeniu [zmiana w § 3 ust. 1 pkt. 1),2),3),4)].

Powyższa modyfikacja SWZ stanowi jej integralną część. Pozostała treść postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) pozostaje bez zmian.

Wykonawca przy składaniu oferty powinien uwzględnić powyższą modyfikację poprzez:

- złożenie wypełnionego dokumentu po modyfikacji

lub

- naniesienie poprawek w ramach powyższej modyfikacji poprzez skreślenie i wpisanie właściwej treści lub dopisanie zmodyfikowanego opisu.