

E.ZP.261.05.2024

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia na **dostawę odczynników, materiałów kontrolnych, kalibratorów i akcesoriów laboratoryjnych wraz z najem analizatorów oraz częściami zużywalnymi dla Laboratorium Analitycznego oraz odczynników i akcesoriów laboratoryjnych – mikrobiologicznych wraz z najem aparatury.**

Zamawiający udziela kolejnych, następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

Dotyczy §10 ust. 4 projektu umowy (Załącznik nr 7b do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie §10 ust. 4 projektu umowy w przypadku kiedy Zamawiający może samodzielnie pobierać karty charakterystyki ze strony Wykonawcy zgodnie z zapisem §1 ust. 3 projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Par. 10 ust. 4 projektu umowy odnosi się do każdej sytuacji braku dostarczenia aktualnych kart charakterystyki (papierowo, elektronicznie lub poprzez udostępnienie na stronie internetowej) zatem również w sytuacji, gdy udostępniane są na stronie internetowej w przypadku braku możliwości pobrania ze strony internetowej kart charakterystyki. Jednocześnie zwracam uwagę na obowiązek informacyjny w sytuacji aktualizacji i udostępnienia kart na stronie, który wskazano w par. 1 ust. 3 projektu umowy zdanie trzecie.

Pytanie 2:

Dotyczy §10 ust. 5 projektu umowy (Załącznik nr 7b do SWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 200 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację projektu umowy.

Pytanie 3 :

Dotyczy §12 ust. 2 projektu umowy (Załącznik nr 7b do SWZ):

Zważywszy na nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków jej rozwiązania, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego jej wykonania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację projektu umowy.

Pytanie 4:

Dotyczy Załącznika nr 1-21 do SWZ – Formularz cenowy / Przedmiot zamówienia – Wymagany min. termin ważności od dnia dostawy dla Pakietu 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie asortymentu z terminem ważności nie krótszym niż 8 miesięcy (jeśli dotyczy). Nie wszystkie produkty mają termin ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu z terminem ważności nie krótszym niż 8 miesięcy.

Pytanie 5:

Dotyczy Załącznika nr 1-21 do SWZ – Formularz cenowy / Przedmiot zamówienia – dla Pakietu 21 – poz. 11 – kolumny: ilość i jednostka miary:

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej i czy Zamawiający nie miał na myśli 3 opakowań (1 butelka 250 ml), których standardowy termin ważności to min. 8 miesięcy. 3 opakowania z ww. terminem ważności, zapewniają Zamawiającemu dostęp do pełnowartościowego odczynnika przez okres trwania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w ramach Pakietu 21 w pozycji 11 doszło do omyłki w zakresie wymaganych ilości sztuk tj. w kolumnie „ilość” winno być 1 zamiast 250. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

W związku z powyższą omyłką Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu w **Pakiecie 21 poz. 11** Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-21 do SWZ).

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 11.04.2024 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-21 do SWZ) – po modyfikacji – w załączeniu do pisma o modyfikacji.

Pytanie 6:

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:

Zamawiający dopuszcza 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.

Pytanie 7:

Dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ:

Czy w celu większej przejrzystości formularza, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie tylko tych części, do których Wykonawca przystępuje?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie tylko tych części, do których Wykonawca przystępuje.

Pytanie 8:

Dotyczy pkt 9.7 SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie do oferty zamiast harmonogramu – oświadczenia dotyczącego harmonogramu przeglądów ze wskazaniem ilości przeglądów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymagając w pkt 9.7 SWZ Harmonogramu przeglądów technicznych ze wskazaniem ilości przeglądów w każdym roku realizacji umowy ma na myśli dokument zawierający ilości przeglądów przypadających na czas trwania umowy czyli wskazanie częstotliwości przeglądów (np. co 0,5 roku lub 1 x na rok). Wg Zamawiającego harmonogram jest pewnego rodzaju oświadczeniem.

Pytanie 9:**Dotyczy zał. nr 1-1 do SWZ, Pakiet nr 1, część I, pkt 6:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na skalkulowanie materiału kontrolnego dla morfologii krwi zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów. Dystrybucja materiału kontrolnego odbywa się według dostępnego na stronie internetowej Wykonawcy harmonogramu dostawy krwi kontrolnej. Z uwagi na swoją specyfikę wewnętrzną, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważny materiał kontrolny.

Nadmieniamy, iż to na Wykonawcy spoczywa obowiązek odpowiedniego skalkulowania oferty, dlatego prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie krwi kontrolnej skalkulowanej w ilości uwzględniającej datę przydatności na opakowaniu i w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli na trzech poziomach.

Odpowiedź:

Zamawiający w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-1 do SWZ) w Pakiecie 1 opisał wymagania w części I, pkt 6 oraz w pkt. 2 tabeli tzn. częstotliwość wykonywania krwi kontrolnej (codziennie na 3 poziomach), podał ilość analizatorów, na których będą wykonywane kontrole. W związku z tym Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krwi kontrolnej skalkulowanej w ilości uwzględniającej datę przydatności na opakowaniu i w ilości gwarantującej codzienne wykonanie kontroli na trzech poziomach.

Pytanie 10:**Dotyczy zał. nr 1-1 do SWZ, Pakiet nr 1, część I, pkt 7:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga materiału kontrolnego do płynów z jam ciała, który zagwarantuje kontrolowanie wszystkich parametrów diagnostycznych uzyskiwanych z trybu pomiaru płynów z jam ciała.

Odpowiedź:

Zamawiający w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-1 do SWZ) w Pakiecie 1 opisał wymagania w części I, pkt 7 oraz w pkt.3 tabeli. Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga materiału kontrolnego do płynów z jam ciała, który zagwarantuje kontrolowanie wszystkich parametrów diagnostycznych uzyskiwanych z trybu pomiaru płynów z jam ciała.

Pytanie 11:

Dotyczy zał. nr 1-1 do SWZ, Pakiet nr 1, część I, pkt 12 oraz część II, pkt 21:

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez wymaganie: „Wykonawca musi zapewnić dostępność do bezpłatnego korzystania z międzynarodowej kontroli jakości badań hematologicznych wykonywanych na oferowanych analizatorach w oparciu o kontrolę wewnątrzlaboratoryjną potwierdzony certyfikatem” Zamawiający rozumie i wymaga zaoferowania: kontroli zewnątrzlaboratoryjnej producenta opartej o wyniki kontroli codziennej parametrów morfologii krwi oraz płynów z jam ciała producenta analizatorów, przesyłanej online automatycznie, bezpośrednio z analizatora po wykonaniu oznaczenia bez konieczności zatwierdzania i użycia nośników zewnętrznych, bez ingerencji użytkownika. Zaoferowanie odpowiedniego systemu/platformy do oceny tejże kontroli jakości, w którym zamawiający będzie mógł porównywać wyniki uzyskane na analizatorach z wynikami innych użytkowników pracujących na tych samych modelach analizatorów, czyli z tzw. grupą porównawczą, programu posiadającego akredytację organizatorów badań biegłości ISO/IEC 17043.

Odpowiedź:

Zamawiający w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (zał. nr 1-1 do SWZ) w Pakiecie 1 opisał wymagania w części I, pkt 12 oraz w części II, pkt 21. Zamawiający potwierdza rozumowanie Wykonawcy.

Pytanie 12:

Dotyczy zał. nr 1-1 do SWZ, Pakiet nr 1, część II, pkt 5:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatorów, w których HCT jest oznaczany metodą detekcji wysokości impulsów wywołanych przez analizowane RBC.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania analizatorów, w których HCT jest oznaczany metodą detekcji wysokości impulsów wywołanych przez analizowane RBC.

Pytanie 13:

Dotyczy zał. nr 1-1 do SWZ, Pakiet nr 3, pkt 4:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu odczynników całkowicie wolnych od metanolu, z których jednak część zawiera co najmniej jedną substancję lub mieszaninę podlegającą klasyfikacji zgodnie z rozporządzeniem (WE) nr 1272/2008 [CLP], a do każdego z nich dostępna jest karta charakterystyki prezentującą informacje o tych składnikach oraz ich klasyfikację zgodnie z rozporządzeniem (WE) Nr. 1272/2008 [CLP].

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego zestawu odczynników.

Pytanie 14:

Dotyczy zał. nr 7a do SWZ, Projekt umowy §1 ust. 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany przedmiot zamówienia zamiast ulotek w języku polskim zawierających wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, w tym instrukcje dot. magazynowania i przechowywania, zawierał ww. informacje na opakowaniach wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów zgodnie z art. 12 ust. 4 ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że musi otrzymać pełną informację o produkcie tzn. m.in.: nazwa odczynnika, przeznaczenie, skład chemiczny, zasada i procedura pomiaru, ograniczenia procedury pomiaru, przechowywanie i trwałość, środki ostrożności, informacje o formie utylizacji odczynnika,

wielkość opakowania, nazwa producenta, dystrybutora. Informacje te umieszczone są zazwyczaj wewnątrz opakowań. Na opakowaniach umieszczone są jedynie niektóre informacje a odczytanie symboli wymaga wcześniejszego zapoznania się z ulotką informacyjną. Ponadto Wykonawca może dokonać aktualizacji ulotki o czym nie poinformuje Zamawiającego. Zamawiający nie wyraża zgody na zastąpienie ulotek informacyjnych informacjami na opakowaniach. Zamawiający zgadza się na odstąpienie od dostarczenia ulotek informacyjnych wraz z każdą dostawą pod warunkiem załączenia do oferty ulotek informacyjnych w języku polskim dla każdego zaoferowanego odczynnika, materiału kontrolnego czy innego zaoferowanego produktu, poinformowania o aktualizacji ulotek i wskazania Zamawiającemu źródła dostępu do tych ulotek (np. strona internetowa).

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje §1 ust. 8 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie:

„8. Wykonawca zobowiązuje się wraz z każdorazową dostawą odczynników/testów dostarczyć ich instrukcje/ulotki w języku polskim z zastrzeżeniem, że Zamawiający zgadza się na odstąpienie od dostarczenia ulotek informacyjnych wraz z każdą dostawą pod warunkiem załączenia do oferty ulotek informacyjnych w j. polskim dla każdego zaoferowanego odczynnika, materiału kontrolnego czy innego zaoferowanego produktu i poinformowania o każdorazowej aktualizacji ulotek oraz wskazania Zamawiającemu źródła dostępu do tych ulotek (np. strona internetowa).”

Pytanie 15:

Dotyczy zał. nr 7a do SWZ, Projekt umowy §7 ust. 2:

Czy Zamawiający dopuści kontakt e-mailowy w sprawach merytorycznych i informowania o potencjalnych zagrożeniach, na wskazany w §7 ust. 2 adres e-mail w celu przyspieszenia przepływu informacji między Wykonawcą a Użytkownikiem w trakcie realizacji Umowy?

Odpowiedź:

W projekcie umowy §7 ust. 2 wskazana jest osoba upoważniona ze strony Zamawiającego w zakresie realizacji niniejszej umowy, w tym składania zamówień. Realizacja umowy obejmuje również sprawy merytoryczne oraz informacje o potencjalnych zagrożeniach, jeśli w trakcie wykonywania świadczeń medycznych dla pacjentów (wykonywanie oznaczeń) pojawią się jakiegokolwiek wątpliwości dotyczące jakości odczynników, problemów metodycznych, działania aparatury, które mogą mieć wpływ na wiarygodność wyniku. Zamawiający potwierdza, że wskazany w projekcie umowy adres e-mail jest odpowiedni do kontaktu w wyżej wymienionych sytuacjach.

Pytanie 16:

Dotyczy zał. nr 7a do SWZ, Projekt umowy §8 ust. 3:

Uprzejmie prosimy o usunięcie wymogu zawarcia w dokumencie dostawy (specyfikacji wysyłkowej) **ceny**.

Ze względu na stosowaną przez Wykonawcę politykę bezpieczeństwa i ochronę danych stanowiących informację handlową wraz z towarem Wykonawca załącza dokument dostawy, potwierdzający ilość, rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy. Ceny są ujęte na fakturze VAT.

W związku z powyższym prosimy o usunięcie słowa: „*cenę*”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację projektu umowy w związku z tym §8 ust. 3 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie:

„3. Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury przez Wykonawcę w sposób określony w ust. 2 możliwie najszybszym terminie po otrzymaniu dostawy towaru. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z dostawą towaru specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy rodzaj i ilość dostarczonego towaru. W przypadku przekazywania faktur za pomocą Platformy

Elektronicznego Fakturowania (PEF), Wykonawca winien dodatkowo przestać fakturę na adres e-mail wskazany w § 7 ust. 2 niniejszej umowy w tym samym dniu. Zamawiający dopuszcza również możliwość wystawienia faktury każdorazowo w dniu wyjścia towaru z magazynu Wykonawcy i przestania jej do Zamawiającego na adres e-mail: wskazany w § 7 ust. 2 niniejszej umowy lub za pośrednictwem poczty/kuriera na adres siedziby Zamawiającego.”

Pytanie 17:

SWZ 9.39, 9.40 Dotyczy pakietu 17 i 18 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia wraz z ofertą – metodyki, instrukcje testów oraz katalogi producenta – w języku polskim oferowanego przedmiotu, ponieważ całość dokumentacji Wykonawca udostępni na stronie www w bibliotece technicznej całodobowo i bezpłatnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

Pytanie 18:

§ 10 ust. 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar i modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 300 zł za każdorazowe zaniechanie bieżącej aktualizacji kart charakterystyk – dla każdego oferowanego odczynnika, zgodnie z § 1 ust. 3 umowy.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację projektu umowy.

Pytanie 19:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności 45 dni od daty produkcji i minimum 5 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podłoża z proponowanym terminem ważności.

Pytanie 20:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający w pozycji 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności 60 dni od daty produkcji i minimum 7 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podłoża z proponowanym terminem ważności.

Pytanie 21:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający w pozycji 11 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności 56 dni od daty produkcji i minimum 6 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podłoża z proponowanym terminem ważności.

Pytanie 22:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający w pozycji 12 wyrazi zgodę na zaferowanie podłoża które nie jest przeznaczone do diagnostyki in Vitro w związku z tym nie istnieje obowiązek jego rejestracji w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w Pakiecie 25 pozycji 12 podłoża, które nie jest przeznaczone do diagnostyki in Vitro, podłoża bez obowiązku jego rejestracji w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Pytanie 23:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający w pozycji 14 wyrazi zgodę na zaferowanie podłoża z terminem ważności do 3 miesięcy od daty produkcji i minimum 11 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie podłoża z proponowanym terminem ważności.

Pytanie 24:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający w pozycji 15 i 17 wyrazi zgodę na zaferowanie podłoża z terminem ważności 45 dni od daty produkcji i minimum 5 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie podłoża z proponowanym terminem ważności.

Pytanie 25:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający w pozycji 18 odstąpi od wymogu podwójnego opakowania z folii dla podłoża?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od wymogu podwójnego opakowania z folii.

Pytanie 26:

Dotyczy: Pakiet nr 25 – Gotowe podłoża na płytkach i w probówkach i drobny sprzęt do posiewów mikrobiologicznych:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłoża typu MICROBANK o zawartości: 80x małe, 2ml plastikowe fiołki, każda zawierająca 1ml hipertonicznego roztworu (gwarantującego długoterminową przeżywalność mikroorganizmów), który pokrywa wszystkie 25 koralików do których przylegają mikroorganizmy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w Formularzu cenowym /Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-25 do SWZ), Zamawiający dopuszcza jedynie probówki o pojemności 2 ml.

Pytanie 27:

Dotyczy Pakietu nr 25:

1. Czy Zamawiający dopuści w poz. 19 i 20 podłoża o objętości 9 ml, w probówkach o wymiarach: wysokość całkowita probówki wraz z korkiem 146 mm, średnica wlotu probówki 11,25 mm, średnica maksymalna probówki 18,5 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w poz. 19 i 20 możliwości zaoferowania proponowanego podłoża.

Pytanie 28:

Dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 25 i 26 produkty będące wyrobami medycznymi, ale nie przeznaczonymi do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w poz. 25 i 26 możliwości zaoferowania produktów będących wyrobami medycznymi, ale nie przeznaczonych do diagnostyki in vitro.

Pytanie 29:

Dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający w poz. 25, 26 i 27 dopuści produkty z 9-cio miesięcznym terminem ważności od dnia dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w poz. 25, 26 i 27 możliwości zaoferowania produktów z 9-cio miesięcznym terminem ważności od dnia dostawy.

Pytanie 30:

Dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający w poz. 29 dopuści wymazówki z regularną nieflokowaną końcówką? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w poz. 29 wymazówki z regularną nieflokowaną końcówką.

Pytanie 31:

Dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający w poz. 29 dopuści wymazówki z regularną piankową końcówką? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w poz. 29 możliwości zaoferowania wymazówki z regularną piankową końcówką.

Pytanie 32:

Dotyczy Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby minimalny termin dostaw w kryterium oceny ofert wynosił 2 dni robocze? Uzasadnienie: 1 dzień 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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę minimalnego terminu dostawy w kryterium oceny ofert.

Pytanie 33:

Dotyczy pakietu nr. 25.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie, pozycji 25,26,27 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu?

Obecna forma pakietu zawęża krąg potencjalnych dostawców i prowadzi do ograniczenia konkurencji gospodarczej. Wydzielenie wskazanych produktów umożliwi uzyskanie większej ilości ofert, a przede wszystkim pozwoli na zoptymalizowanie wydatków środków publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 25, 26 i 27 z Pakietu 25 i utworzenie dla nich oddzielnych pakietów.

Pytanie 34:

Dotyczy pakietu nr. 25.

Pozycja 25 - „Podłoże płynne transportowe wg Cary Blair w zakręcanej probówce o wymiarach 12x80 mm; objętość podłoża 2 ml; spakowane w zestaw z wymazówką z flokowanego nylonu o regularnej końcówce, z punktem odłamania. IVD”

1. Czy zamawiający dopuści produkt o minimalnej dacie ważności 10 miesięcy w dniu dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania podłoża z proponowanym terminem ważności.

Pytanie 35:

Dotyczy pakietu nr. 25.

Pozycja 26- „Podłoże płynne transportowe wg Amies w zakręcanej probówce; objętość podłoża 1 ml; spakowane w zestaw z wymazówką z flokowanego nylonu o regularnej końcówce, z punktem odłamania. IVD”

1. Czy zamawiający dopuści produkt o minimalnej dacie ważności 10 miesięcy w dniu dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania podłoża z proponowanym terminem ważności.

Pytanie 36:

Dotyczy pakietu nr. 25.

Pozycja 27- „Podłoże transportowe typu UTM; w zakręcanej probówce o wymiarach 16x100 mm; objętość podłoża 3 ml z perełkami szklanymi. Spakowane w zestaw z wymazówką z flokowanego nylonu do nosogardła; z punktem odłamania. IVD”

1. Czy zamawiający dopuści produkt o minimalnej dacie ważności 10 miesięcy w dniu dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania podłoża z proponowanym terminem ważności.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.