

## Pytania i odpowiedzi

**Dotyczy: Postępowania na Dostawę odczynników i materiałów zużywalnych na potrzeby Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251, sprawa nr ZP/138/2023**

**Pytanie 1** - dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, pakiet 23, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu odczynników:

- zawierającego kulki magnetyczne opłaszczane enzymem pozwalającym na przeprowadzenie reakcji tagmentacji badanego DNA i przygotowanie biblioteki do sekwencjonowania nowej generacji, - przeznaczonego do pracy  $\geq 1$  ng DNA wejściowego w przypadku pracy z małymi genomami (np. genomami bakterii) oraz  $\geq 100$  ng w przypadku pracy z próbkami DNA człowieka; - dla którego nie ma konieczności kwantyfikacji prób badanych od stężenia  $\geq 100$  ng?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 2** – dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ , pakiet 23 poz. 2.

Zwracamy się z prośbą o zweryfikowanie nazwy lub podanie nazwy zamiennej/równoznacznej dla „BMAD4”.

Według naszej najlepszej wiedzy w literaturze nie opisano takiego genu.

**Odpowiedź:** Zamawiający prosi, aby nie brać pod uwagę tego genu – pomyłka edytorska.

**Pytanie 3** - dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, pakiet 23, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę zestawu dla 96 pacjentów umożliwiającego przeprowadzanie multipleksowych reakcji amplifikacji dla regionów kodujących genów: APC, MLH1, MSH2, PMS2, STK11, SMAD4, MSH6, BMPR1A, MUTYH, EPCAM, PTEN?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 4** - dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, pakiet 23, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy zestawu będącego produktem autorskim przygotowywanym na indywidualne zamówienie (na podstawie wybranej przez Zamawiającego listy genów) na maksymalnie 8 tygodni licząc od dnia złożenia zamówienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 5** - dotyczy: SWZ Rozdział VIII Przedmiotowe środki dowodowe – pakiet nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby karta katalogowa/ dokument informacyjny potwierdzający opis parametrów technicznych oferowanego produktu/odczynnika (umożliwiająca/y weryfikację zgodności oferowanego produktu z wymaganiami zamawiającego określonymi w SWZ) wygenerowany elektronicznie z oficjalnego portalu/strony producenta był w języku angielskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 6** - dotyczy: SWZ Rozdział IV Termin wykonania zamówienia Pakiet nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w pakiecie nr 23 umowa była realizowana w okresie 12 miesięcy, a nie 24 miesięcy od daty zawarcia umowy jak opisał to Zamawiający. Nasze zapytanie podyktowana jest faktem, że 24 miesięczny okres realizacji zamówienia jest dość długim okresem, wymagającym utrzymania na stałym poziomie cen na zaoferowany przedmiot zamówienia. Wykonawca nie jest w stanie, w tak długim okresie, przewidzieć zmienności kursów walut oraz utrzymać cen. Jednocześnie deklarujemy możliwość renegegowania umowy po 12 miesięcznym czasie jej obowiązywania- w przypadku niepełnego wykorzystania

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 7** - dotyczy: Formularz cenowy zał. 1 pkt. 4a, Wzór - Umowa nr ZP/ /2023 § 4 ust. 3 - pakiet nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w pakiecie nr 23 termin dostarczenia towaru wolnego od wad lub uzupełnienia braku w przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych został wydłużony do 28 dni? W przypadku oferowanych przez nas odczynników czas obsługi reklamacji podyktowany jest procedurami obowiązującymi u Producenta oraz uwarunkowaniami logistycznymi

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 8** - dotyczy: Wzór - Umowa nr ZP/ /2023 § 7 ust. 1 pkt. c - pakiet nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar za niedostarczenie towaru będącego przedmiotem umowy w terminie o którym mowa w § 3 ust.6 do wysokości 0,2 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 9** - dotyczy: Wzór - Umowa nr ZP/ /2023 § 7 ust. 1 pkt. d - pakiet nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar za zwłokę w wymianie towaru na wolny od wad lub uzupełnienie braku do wysokości 0,2% wartości netto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę o którym mowa w § 4. pkt. 3 Pani

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 10** - dotyczy: Wzór - Umowa nr ZP/ /2023 § 7 ust. 6 - pakiet nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu jak poniżej :

„W przypadku niezrealizowania przez Wykonawcę zamówienia w terminie o którym mowa w § 3 ust. 6 umowy gdy opóźnienie przekroczy 10 dni, lub niemożności wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może dokonać zakupu tych produktów od podmiotów trzecich i odmówić spóźnionej dostawy (zakup interwencyjny). W takiej sytuacji Wykonawca będzie zobowiązany do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu u innego dostawcy, a ceną wynikającą z umowy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 11** – dotyczy: Wzór Umowy nr ZP/ / 2023 § 3A – dot. Pakietu 23

W związku z tym, iż przedmiotem niniejszego postępowania jest dostawa odczynników zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmodyfikowanie § 3A Umowy, który w obecnej formie dotyczy dzierżawy sprzętu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia ,iż zapis umowy w § 3A dotyczy pakietu 14 , a nie 23.

**Pytanie 12** do pakietu numer 36

Czy Zamawiający dopuści inny sposób pakowania pipet serologicznych, na przykład 400x1szt./400szt. w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13** - Dotyczy PAKIET NR 8 - odczynniki i materiały zużywalne do badania obecności przeciw SARS-Cov-2, kompatybilne z aparatem Dynex DS2

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 zaoferowanie testu do wykrywania tylko przeciwciał IgM?

Uzasadnienie: Wykonawca zaoferuje i wyceni test do wykrywania przeciwciał IgA w osobnej pozycji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 14** dot. pakiet 31:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w poz. 2 końcówek o pojemności całkowitej 1250 µl?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

## **PYTANIA - CZĘŚĆ 17: PAKIET NR 17 - substancje wzorcowe dla Pracowni Diagnostyki**

### **Toksykologicznej**

#### **Pytanie 1** -

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówień dotyczących przedmiotu zamówienia z części nr 17 do maksymalnie 35 dni (5 tygodni) od przesłania zamówienia cząstkowego do realizacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

#### **Pytanie 2 – Pozycja nr 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu 10mg lub 25mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza (2x25mg)

#### **Pytanie 3 - Pozycja nr 11:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 50mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza(3x50mg)

**Pytanie 4 - Pozycja nr 12:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 100mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza(1x100mg)

**Pytanie 5 - Pozycja nr 23:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 250mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza (1x250mg)

**Pytanie 6 - Pozycja nr 25:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 100mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza(2x100mg)

**Pytanie 7 - Pozycja nr 42:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 100mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza (2x100mg)

**Pytanie 8 - Pozycja nr 49:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 250mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza (2x250mg)

**Pytanie 9 - Pozycja nr 50:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 100mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza (3x100mg)

**Pytanie 10 - Pozycja nr 57:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 100mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza (2x100mg)

**Pytanie 11 – Pozycja nr 60:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu 100mg? Obecnie tylko takie opakowania są dostępne w sprzedaży. Jeśli tak, prosimy o ponowne przeanalizowanie ilości wymaganych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza (2x100mg)

**Pytanie 12 - Pozycje nr 7,19,81,82:**

Wzorce te są substancjami, które znalazły się w wykazie nowych substancji psychoaktywnych (NPS), w związku z czym realizacja zamówienia na te pozycje możliwa będzie jedynie po dostarczeniu następującej dokumentacji:

- zezwolenia Inspektora do spraw Substancji Chemicznych zgodnie z art. 40a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.)

- deklaracji zastosowania nowej substancji psychoaktywnej zgodnie z art. 40b ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii z dnia 29 lipca 2005 r.

lub

- oświadczenia, na papierze firmowym, podpisanego przez osoby reprezentujące firmę, iż zgodnie z art. 23, 24 oraz 24a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.), podmiot zwolniony jest z obowiązku posiadania zezwolenia w zakresie określonym w przepisach oraz zgodnie z art.241, dokonał zgłoszenia badań do Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego albo Państwowego Inspektoratu Sanitarnego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji (w zależności od siedziby jednostki naukowej).

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie powyższych zezwoleń niezbędnych do realizacji zamówienia na tę pozycję?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13 - Pozycje nr 13,32,39,44,46,61,83,84:**

wzorce z tych pozycji są substancjami kontrolowanymi (P-II -poz.32,46; N-I – poz.13,61; N-II – poz.39; P-IV – poz.44,83,84). Zamówienia na te pozycje będą realizowane jedynie po otrzymaniu zamówienia wraz z:

- kopia zezwolenia na wykorzystywanie substancji kontrolowanych wydanego przez Inspektorat Farmaceutyczny lub po złożeniu oświadczenia, na papierze firmowym, podpisanego przez osoby reprezentujące firmę, iż zgodnie z art. 23, 24 oraz 24a Ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r., poz. 1030 z późn. zm.), podmiot zwolniony jest z obowiązku posiadania zezwolenia w zakresie określonym w przepisach oraz zgodnie z art.241, dokonał zgłoszenia badań do Wojewódzkiego Inspektora Farmaceutycznego;

- wypełnieniu zapotrzebowania na wydanie z magazynu.

Ponadto, czas realizacji zamówienia na te pozycje to ok. 10-12 tygodni. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie stosownych zezwoleń na zakup substancji kontrolowanych wydanych przez Inspektorat Farmaceutyczny wraz z wypełnionym zapotrzebowaniem, które zostanie do Państwa przesłane na etapie składania zamówienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14 - UMOWA:**

W Specyfikacji Warunków Zamówienia widnieje informacja, że „Przedmiot umowy zostanie zrealizowany w terminie 24 m-cy od dnia podpisania umowy”.

W związku z dużą zmiennością cen oferowanych produktów oraz zmienną dostępnością poszczególnych substancji, nie mamy możliwości podpisania umowy na okres dłuższy, niż 12 miesięcy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu obowiązywania umowy do 12 miesięcy od podpisania umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 15** - W §4 pkt.7 widnieje zapis: „Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego lub osób trzecich w związku z zastosowaniem dostarczonego asortymentu, niespełniającego przedmiotowych wymogów oraz, że cały oferowany przedmiot zamówienia posiada właściwe oznakowanie, potwierdzające, że przedmiot umowy ze względu na technologię nie będzie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę tego zapisu na:

„Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego w związku z zastosowaniem dostarczonego asortymentu, niespełniającego przedmiotowych wymogów oraz, że cały oferowany przedmiot zamówienia posiada właściwe oznakowanie, potwierdzające, że przedmiot umowy ze względu na technologię nie będzie stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego.”

Jeśli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie powyższego zapisu?

Polityka naszej firmy nie pozwala na podpisanie umowy, w której nasza firma ponosi jakąkolwiek odpowiedzialność za osoby trzecie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie - Pakiet 1** – Czy zamawiający dopuści test zgodnie z załącznikiem?"

**Odpowiedź:** tak, Zamawiający dopuszcza test zgodnie z przedstawionym załącznikiem.