

Kraków, 19.03.2024 r.

DZ.271.16.299.2024

Dział Zamówień Publicznych

tel. 0-12 614 25 52

e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

dotyczy: postępowania DZ.271.16.2024 – Sukcesywna dostawa odczynników laboratoryjnych, kultur mikrobiologicznych, odczynników diagnostycznych, wyrobów diagnostycznych

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. św. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 16 i 19- dotyczy wzoru umowy, §1 , ustęp 3 – pakiet 16 i 19.

Wnosimy o wydłużenie terminu dostaw w ramach pakietów 16 i 19 z „do 14 dni roboczych” na „do 18 dni roboczych”. Odczynniki wymienione w w/w pakietach są produkowane i magazynowane poza granicami kraju. Ich producent deklaruje czas dostawy do 21 dni kalendarzowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 2

Dotyczy wzoru umowy, §3 , ustęp 3 – pakiet 16 i 19.

Uprzejmie prosimy o skrócenie terminu płatności z 60 dni do 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy, §3 , ustęp 4 – pakiet 16 i 19.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie w/w paragrafu umowy o następujący zapis?

„Zamawiający dopuszcza dostarczanie e-faktur drogą elektroniczną na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail.” Przekazywanie faktur drogą emailową usprawni proces przekazywania faktur.

Odpowiedź: Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian. Jednocześnie Zamawiający informuje, że poza formą papierową faktury mogą być przesyłane za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

Pytanie 4

Dotyczy wzoru umowy, §4, ustęp 2 – pakiet 16 i 19.

Zamawiający zapisał: „W razie sprzedaży wadliwego towaru, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, w ramach którego sprzedano wadliwy towar, za każdy dzień zwłoki.”

Prosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„W razie sprzedaży wadliwego towaru, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 21 dni roboczych licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, w ramach którego sprzedano wadliwy towar, za każdy dzień zwłoki.”

Prośbę swoją motywujemy tym, iż w przypadku złożenia reklamacji Wykonawca potrzebuje do 5 dni roboczych na analizę słuszności reklamacji.

Odczynniki wymienione w w/w pakietach są produkowane i magazynowane poza granicami kraju. Ich producent deklaruje czas dostawy do 21 dni kalendarzowych.

Biorąc pod uwagę oba aspekty wnosimy jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy, §4, ustęp 4 – pakiet 16 i 19.

Zamawiający zapisał: „Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar, naliczonych na podstawie umowy, nie może przekroczyć 40 % kwoty, wymienionej w § 2 ust. 3 umowy.“

Prosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar, naliczonych na podstawie umowy, nie może przekroczyć 5 % kwoty, wymienionej w § 2 ust. 3 umowy.“

Prośbę naszą motywujemy tym, że Zamawiający gwarantuje realizację na poziomie min. 50% wartości umowy. Wysokość łącznych kar nie może się niebezpiecznie zbliżyć do poziomu ewentualnej wartości samej umowy. Wykonawca przystępując do postępowania musi oszacować ryzyko i brać pod uwagę możliwość wystąpienia każdej z możliwych okoliczności.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy, §5, ustęp 2 – pakiet 16 i 19.

Zamawiający zapisał: „Wykonawca oświadcza, że towary, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami.“

Prosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„Wykonawca oświadcza, że towary, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami o ile wymóg dotyczy.“

Prośbę naszą motywujemy tym, iż odczynniki wymienione w pakiecie 16 i 19 służą tylko i wyłącznie do badań naukowych. Prawo nie nakłada na tę grupę produktów posiadania dokumentu dopuszczenia do obrotu i użytku.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy we wzorze umowy w §5, ustęp 2 w następujący sposób:

Było:

„Wykonawca oświadcza, że towary, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami.“

Jest:

Wykonawca oświadcza, że towary, o których mowa w w § 1, są dopuszczone do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Zmodyfikowany wzór umowy w załączeniu do niniejszego pisma- niniejszy wzór dotyczy wszystkich pakietów.

Jednocześnie Zamawiający oświadcza, że modyfikuje zapisy we wzorze umowy w §4, ustęp 1 w następujący sposób:

W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki. – zmodyfikowany wzór umowy w załączeniu do niniejszego pisma, dotyczy wszystkich pakietów.

Pytanie 7

Dotyczy: PAKIET V – Odczynniki do wykrywania mechanizmów oporności testy immunochromatograficzne.

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: Tak, Zamawiający wymaga testu, który wykrywa 5 karbapenemaz w jednym oznaczeniu KPC, OXA-48, NDM, VIM, IMP na jednej kasetce testowej podczas pojedynczej procedury napełniania testu.

Pytanie 8

Dotyczy PAKIET V – Odczynniki do wykrywania mechanizmów oporności testy immunochromatograficzne.

Prosimy o doprecyzowanie czy nastąpiła omyłka pisarska w opisie: jest „Test immunochromatograficzny do wykrywania mechanizmów oporności typu OXA-48, KPC, NDM, VIM na jednej kasetce”; powinno być „Test immunochromatograficzny do wykrywania mechanizmów oporności typu OXA-48, KPC, NDM, VIM, IMP na jednej kasetce”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej. Powinno być „Test immunochromatograficzny do wykrywania mechanizmów oporności typu OXA-48, KPC, NDM, VIM, IMP na jednej kasetce”.

Pytanie 9

Dotyczy: PAKIET V – Odczynniki do wykrywania mechanizmów oporności testy immunochromatograficzne.

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: Tak, Zamawiający wymaga testu, który w składzie opakowania zawiera bufor do przygotowania zawiesiny testowej o terminie trwałości otwartej buteleczki równoważnym z terminem ważności kasetek testowych +- 1 miesiąc.

Pytanie 10

Dotyczy: PAKIET V – Odczynniki do wykrywania mechanizmów oporności testy immunochromatograficzne.

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga testu, który w metodyce zawiera pełną informację o walidacji producenta dla określonej grupy podłoży hodowlanych, z których mogą być wykorzystane kolonie bakteryjne do wykonania testu.

Pytanie 11

Dotyczy: PAKIET V – Odczynniki do wykrywania mechanizmów oporności testy immunochromatograficzne.

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga testu, który w metodyce zawiera informacje potwierdzające czułość i swoistość testu metodami PCR.

Pytanie 12

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 3:

Czy w Poz.1, 2 zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk z możliwością fakturowania opakowań ułamkowych np. 0,25 opakowania czyli 5 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań w tabeli?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 13

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 3:

Czy w poz. 3 i 4 Zamawiający dopuści test wykrywający antygen COPVID-19, Grypy A, Grypy B oraz RSV? Procedura wykonania nie wymaga nakrapiania próbki w polu testowym dla RSV - wobec czego Wykonawca nie jest zobowiązany aby wykonać oznaczenie dla tego antygenu. Wyrażanie zgody pozwoli nam zaoferować test w znacznie korzystniejszej cenie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści oferowanego przez Państwa testu. Zamawiający pozostawi opis wymaganego asortymentu w pakiecie 3 dla pozycji 3 i 4 bez zmian.

Pytanie 14

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 3:

Czy w Poz.3,4 zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk z możliwością fakturowania opakowań ułamkowych np. 0,25 opakowania czyli 5 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań w tabeli?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 15

Dotyczy Opis przedmiotu zamówienia Pakiet 12: Czy Zamawiający dopuści test kasetkowy, w którym badaną próbkę nanosi się poprzez nakropienie próbki moczu przy użyciu pipety dołączonej do opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 16

Dotyczy Pakiet 3. Pkt. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu immunochromatograficznego do wykrywania wirusa SARS-Cov-2, który konfekcjonowany jest po 20 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 17

Dotyczy Pakiet 3. Pkt. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu immunochromatograficznego do wykrywania wirusa SARS-Cov-2, który konfekcjonowany jest po 20 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 20 sztuk, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 18

Dotyczy Pakiet 3. Pkt. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 w pkt. 3 testu immunochromatograficznego Combo 3 parametrowego SARS-CoV-2/Flu A+B/RSV, który konfekcjonowany jest po 20 szt.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści oferowanego przez Państwa testu. Zamawiający pozostawia opis wymaganego asortymentu w pakiecie 3 dla pozycji 3 bez zmian.

Pytanie 19

Dotyczy Pakiet 3. Pkt. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 w pkt. 4 testu immunochromatograficznego Combo 3 parametrowego: SARS-CoV-2/Flu A+B/RSV, który konfekcjonowany jest po 20 szt.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuści oferowanego przez Państwa testu. Zamawiający pozostawia opis wymaganego asortymentu w pakiecie 3 dla pozycji 4 bez zmian.

Pytanie 20

Dotyczy Pakiet 7. Pkt. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 w pkt. 1 testu immunochromatograficznego Combo Norovirus/ Rotavirus/ Adenovirus, który konfekcjonowany jest po 10 szt.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 21

Dotyczy Pakiet 7. Pkt. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 w pkt. 2 Kontroli pozytywnych Norowirusa G1 i G2, w postaci dwóch oddzielnych produktów, o różnych nr katalogowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 7 pkt 2 kontroli pozytywnych Norowirusa G1 i G2, w postaci dwóch oddzielnych produktów, o różnych nr katalogowych.

Pytanie 22

Dotyczy Pakiet 7. Pkt. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 w pkt. 3 Kontroli pozytywnych Rotawirusa oraz Adenowirusa, w postaci dwóch oddzielnych produktów, o różnych nr katalogowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści na zaoferowanie w pakiecie 7 pkt 3 kontroli pozytywnych Rotawirusa oraz Adenowirusa, w postaci dwóch oddzielnych produktów, o różnych nr katalogowych.

Pytanie 23

Dotyczy Pakiet 7. Pkt. 4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 7 w pkt. 4 testu immunochromatograficznego Combo SARS-CoV-2 + Flu A + Flu B + RSV, do którego zostaną dołączone kontrole zewnętrzne w postaci wymazówek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści na zaoferowanie w pakiecie 7 pkt 4 testu immunochromatograficznego Combo SARS-CoV-2 + Flu A + Flu B + RSV, do którego zostaną dołączone kontrole zewnętrzne w postaci wymazówek.

Pytanie 24

Dot. SWZ pkt 14 - Pakiet 10

Prosimy o zastąpienie konieczności dołączenia do oferty kart charakterystyk oraz instrukcji i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu powyższych dokumentów i ich dostawie na każde żądanie Zamawiającego. Produkty w pakiecie 10 są znane Zamawiającemu i posiadają instrukcję w każdym opakowaniu odczynników.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie 25

dotyczy: Formularz cenowy

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż ilości w kolumnie "Zapotrzebowanie" podane są na 24 miesiące

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że zapotrzebowanie podane w kolumnie jest na 24 miesiące.

Pytanie 26

dotyczy: Formularz cenowy

Zwracamy się z prośbą o możliwość dostawienia kolumny "Wartość netto" oraz o zmianę sposobu wyliczenia wartości brutto jako iloczynu wartości netto i wartości vat (wartość netto*stawka vat

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę formularza ofertowego poprzez dodanie kolumny „wartość netto”. Równocześnie Zamawiający informuje, iż modyfikuje załącznik 3 do SWZ tj. formularz cenowy w zakresie sposobu wyliczenia wartości brutto- dotyczy wszystkich pakietów. W załączeniu do niniejszego pisma obowiązujący formularz cenowy.

Pytanie 27

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia pakiet 7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 7 testów równoważnych konfekcjonowanych w innych opakowaniach niż wskazane w SIWZ?

W pozycji 1 – testy konfekcjonowane po 10 szt.

Po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę), przy czym każdy test z opakowania zbiorczego jest indywidualnie, hermetycznie zapakowany w opisanej saszetce z nadrukowaną datą ważności oraz nazwą testu, z możliwością wykorzystania do końca podanej daty ważności niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów z opakowania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test konfekcjonowany po 10 sztuk na opakowanie, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 28

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 7

Czy Zamawiający w poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 25 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym po 25 sztuk, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 29

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3

Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 25 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym po 25 sztuk, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 30

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3

Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 1 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test konfekcjonowany pojedynczo (1 sztuka) pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 31

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3

Czy Zamawiający w poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 25 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test w opakowaniu zbiorczym po 25 sztuk, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 32

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3

Czy Zamawiający w poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 1 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści test konfekcjonowany pojedynczo (1 sztuka) pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości- zgodnego z zapotrzebowaniem przedstawionym w postępowaniu.

Pytanie 33

dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 3

Czy Zamawiający w poz. 3 zgodzi się na zaoferowanie testu, gdzie objętość wprowadzanej próbki wynosi 4 kroplę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści objętość wprowadzonej próbki 4 krople.