



REGON: 910858394

NIP: 8921296985

Nasz znak: SP ZOZ/ZP/TP - 20/1/2023

Nasza data: 21.10.2023 r.

Numer ogłoszenia : BZP nr 2023/ 00495005/01 z dnia 15.11.2023

Termin składania ofert: 24.11.2023 r. godzina 10.00

**Wykonawcy - Dostawcy
postępowania przetargowego**

ZP/TP- 20/2023

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Rypinie uprzejmie informuje, że w dniach 16 - 20 listopada 2023 r. wpłynęły zapytania dotyczące postępowania przetargowego

pn. „Dzierżawa analizatorów z odczynnikami laboratoryjnymi i zakup odczynników, testów oraz systemu próżniowego i drobnego sprzętu laboratoryjnego

Pakiet nr 8- SYSTEM PRÓŻNIOWY DO POBIERANIA KRWI NA OKRES 2 LAT

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 4 probówki z EDTA-K3, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania opisu.

ODPOWIEDŹ: TAK

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 15 wkłucia motylkowego z wężykiem o długości 19 cm, spełniającego wszystkie pozostałe wymagania opisu.

ODPOWIEDŹ: TAK

Pakietu nr 7 i 8:

3 .Dot. Rozdziału XXII pkt. 1 SWZ

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą 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: TAK, do trzech miejsc po przecinku

4.Dot. § 4 wzoru umowy dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

ODPOWIEDŹ: TAK

5.Dot. Pakietu nr 7 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści Pipety Pasteura o poj. użytkowej 3ml i dł. 155 mm?

ODPOWIEDŹ: TAK

6.Dot. Pakietu nr 7 poz. 14

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

ODPOWIEDŹ: dopuszcza, nie wymaga

7.Dot. Pakietu nr 7 poz. 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników do moczu o poj. użytkowej 100 ml i całkowitej 120ml?

ODPOWIEDŹ: TAK

Pakiet nr 5

8. Dot. parametry wymagalne dla automatycznego analizatora koagulologicznego, pakiet nr 5, pkt 6: Proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby referencje od min. 5 użytkowników oferowanego analizatora dołączyć do oferty?

ODPOWIEDŹ: NIE

9. Dot. parametry wymagalne dla automatycznego analizatora koagulologicznego, pakiet nr 5, pkt

22: Proszę o podanie, jaki system LIS funkcjonuje w laboratorium Zamawiającego oraz nazwę

firmy obsługującej ten system?

ODPOWIEDŹ: ASSECO

10. Dot. formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 5, pkt 1 i 2: Czy Zamawiający odstąpi od oczekiwania wyceny oznaczeń w dubletach (każde oznaczenie w podwójnej próbce) ze względu

na używanie analizatora automatycznego, czyli bardziej precyzyjnego systemu?

ODPOWIEDŹ: TAK

11. Dot. formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 5: Proszę o doprecyzowanie czy w podanej ilości oznaczeń są uwzględnione oznaczenia kontrolne, czy należy je doliczyć?

ODPOWIEDŹ: DOLICZYĆ

12. Dot. formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 5, pkt 4,5: Proszę o informację o częstotliwości wykonywania oznaczeń kontrolnych (ilość poziomów, ilość dni w tygodniu). Jednocześnie proszę o informację, czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z formularza podanych ilości materiału kontrolnego, aby każdy Wykonawca mógł wycenić ilości odpowiednio względem faktycznego zapotrzebowania Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: WYKONYWANE NAPRZEMIENNIE W DNI ROBOCZE; TAK ZAMAWIAJĄCY WYRAŻA ZGODĘ

13. Dot. formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 5, pkt 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z formularza podanych ilości naczynek do koagulometru, aby każdy Wykonawca mógł wycenić taką ilość, która pokryje faktyczne zapotrzebowanie Zamawiającego względem podanych ilości oznaczeń?

ODPOWIEDŹ: TAK

14. Dot. formularz asortymentowo-cenowy pakiet nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na powiększenie odpowiednio tabeli asortymentowej tak, aby Wykonawca mógł wycenić wszystkie dodatkowe materiały zużywalne, które są niezbędne do prawidłowej pracy analizatora?

ODPOWIEDŹ: TAK

15. Dot. SWZ część XI. Informacje o podmiotowych środkach dowodowych: Proszę o doprecyzowanie, czy załącznik 1B do SWZ ma zostać dołączony do oferty według punktu 1) części XI, czy w odpowiedzi na wezwanie według punktu 3.1 części XI?

ODPOWIEDŹ: WEDŁUG OFERTY PUNKT 1 DO OFERTY

16. Dot. SWZ część XI. Informacje o podmiotowych środkach dowodowych, pkt 3.2.1: Proszę o

doprecyzowanie, czy Zamawiający w tym punkcie miał na myśli złożenie oświadczenia wykonawcy, według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 C? W dokumentach załączonych do postępowania nie znalazł się dokument o nazwie "załącznik nr 5"

ODPOWIEDŹ: WEDŁUG ZAŁĄCZNIKA NR 1C

17. Dot. SWZ część XI, Przedmiotowe środki dowodowe oraz część XII Informacje o przedmiotowych środkach dowodowych: Proszę o doprecyzowanie, który zapis odnośnie uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych jest wiążący: zapis zawarty w części XII:

"Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych bez możliwości uzupełnienia", czy zapis w części XI "Przedmiotowe środki dowodowe": "Zgodnie z art. 107 ust.2 Pzp, jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie."?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dnia 16.11.2023 naniósł i opublikował poprawkę w części XII

Zapytania do pakietu nr 9

18. Proszę o potwierdzenie, że w formularzu asortymentowo-cenowym nie wystąpił błąd w pozycji 14 i 16, w zakresie ilości zamawianych przez Zamawiającego zestawów krwinek wzorcowych i

zestawów kontrolnych w okresie 2 lat trwania umowy.

Uzasadnienie: Jak słusznie wskazał Zamawiający krwinki i zestawy kontrolne posiadają termin

ważności 4 tygodnie od dnia dostawy. Aby zachować ciągłość pracy laboratorium dostawa powinna się odbywać zgodnie z harmonogramem dostaw, średnio 1 raz w miesiącu, a więc w ciągu 2 lat trwania umowy powinny zostać zaplanowane 24 dostawy krwinek oraz zestawów kontrolnych.

ODPOWIEDŹ: TAK

19. Zapytanie do pakietu nr 9

Proszę o informację czy Wykonawca musi do oferty przedłożyć certyfikat CE, deklaracje zgodności oraz zgłoszenie/powiadomienie do właściwego Urzędu Rejestracji?

W punkcie XI. SWZ Zamawiający wskazał, że do oferty należy dołączyć Certyfikat CE, wystawiony przez jednostkę notyfikowaną, wraz z ofertą. Jednocześnie w XVII. Opis sposobu

przygotowania oferty wskazał, że wystarczy złożyć oświadczenie o posiadaniu wymaganych przepisami prawa dokumentów oraz gotowości do ich przedłożenia (tj. certyfikatu CE, deklaracji zgodności, oraz zgłoszenia/powiadomienia do wł. Urzędu Rejestracji).

ODPOWIEDŹ: Wystarczy oświadczenie

20. Zapytanie do pakietu nr 9

Proszę o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dla produktów wskazanych w pakiecie nr 9 terminu ważności zgodnie z arkuszem cenowy: 6 miesięcy dla odczynników i 4 tygodnie dla krwinek.

Zamawiający wskazał w umowie, w §5 ust. 1 termin ważności, nie krótszy niż 10 miesięcy od dnia dostawy.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z arkuszem cenowym

21. Zapytanie do pakietu nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20%

wartości netto umowy?

Uzasadnienie: Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji,

w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana

przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron

w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą

wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawiają wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt

2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem

skrytykowanej przez KIO sytuacji.

ODPOWIEDŹ: Nie wyrażamy zgody

22. Zapytanie do pakietu nr 9, wniosek o modyfikację umowy

Wykonawca wnosi o modyfikację §12 Umowy poprzez dodanie postanowienia dotyczącego polubownego rozstrzygnięcia sporów:

„Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy rozstrzygane będą polubownie. W przypadku

skierowania sprawy na drogę sądową właściwym do rozpoznania sporu będzie Sąd powszechny

właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego

ODPOWIEDŹ: Tak, zamawiający naniesie zmianę

Pakiet nr 4- Specyfikacja analizatora moczu:

23. Pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści analizator o maksymalnej wydajności do 500 oznaczeń/godzinę?

ODPOWIEDŹ: TAK

24. Pkt. 15

Czy Zamawiający dopuści analizator równoważny, który nie wymaga pasków standardowych do okresowego sprawdzania układu optycznego a wymaga jedynie kontroli wewnętrznej za pomocą moczy kontrolnych?

ODPOWIEDŹ: TAK

25. Pkt. 16

Czy Zamawiający dopuści analizator równoważny, który posiada jeden moduł kontroli jakości QC o pojemności do 5000 wyników zarówno pacjentów jak i wyników kontroli jakości?

ODPOWIEDŹ: NIE

26. Pkt. 21

Czy Zamawiający dopuści analizator równoważny, który posiada jeden moduł kontroli

jakości QC o pojemności do 5000 wyników zarówno pacjentów jak i wyników kontroli jakości?

ODPOWIEDŹ: NIE

27. Pkt. 26

Czy Zamawiający dopuści analizator równoważny z jednoczesnym zaoferowaniem oraz zapewnieniem równoważnej kontroli zewnętrznlaboratoryjnej (4x rok) pochodzącej od zewnętrznych renomowanych globalnych dostawców kontroli jakości (np. Labquality, Randox, Nobis, itd.)?

ODPOWIEDŹ: TAK

28. Pkt. 27

Czy Zamawiający dopuści system oferujący oraz zapewniający kontrolę wewnętrzną Dip&Spin Quantimetrix, metrykowana na analizator przez producenta kontroli oraz jednocześnie przez producenta analizatora, znajdującą się do wyboru oraz wprowadzenia wartości w menu analizatora oraz jednocześnie kontrolę zewnętrznlaboratoryjną pochodzącą od zewnętrznych renomowanych globalnych dostawców kontroli jakości (np. Labquality, Randox, Nobis, itd.)?

ODPOWIEDŹ: TAK

PAKIET nr 6

29. Czy w Pakiecie nr 6 poz. 9 poz. Zamawiający dopuści zaoferowanie testu panelowego (zanurzeniowego) umożliwiającego natychmiastowe, jednoetapowe wykrycie wszystkich narkotyków za pomocą pasków znajdujących się w panelu testowym? Prosimy o zwrócenie uwagi, że test kasetkowy nie jest testem jednoetapowym i wymaga wprowadzenia jednakowej objętości próbki do poszczególnych studzienek kasety testowej, co zwiększa ryzyko popełnienia błędu przez personel i wydłuża czas wykonania testu.

ODPOWIEDŹ: TAK

30. Prosimy o wydzielenie testów lateksowych z Pakietu nr 6 poz. 3, 7 i 12 w celu utworzenia z nich odrębnego pakietu. Testy z poz. 3, 7 i 12 opierają się na innej zasadzie oznaczenia i posiadają inne zastosowanie oraz inną technikę i czas wykonania niż pozostałe testy (immuno chromatograficzne) z pakietu nr 6. Pozostawienie Pakietu nr 6 w obecnym kształcie drastycznie ograniczy konkurencję asortymentowo-cenową, zawężając krąg wykonawców do jednego wykonawcy, co poskutkuje wzrostem cen ofert przetargowych.

ODPOWIEDŹ: NIE WYRAŻAMY ZGODY

Dotyczy: PAKIET NR 3 – DZIERŻAWA ANALIZATORA DO GAZOMETRII, DOSTAWA ODCZYNNIKÓW I MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH

31. Czy zamawiający dopuszcza analizator wykonujący pomiar dla wszystkich wymaganych parametrów, przy czym nie ma możliwości jednoczesnego oznaczania parametrów Ca²⁺ oraz

CI-?

Zamawiający ma możliwość wybrania jednego z dwóch wymienionych parametrów.

ODPOWIEDŹ: TAK, wymagana elektroda chlorkowa

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru termoczułego do drukarki analizatora, producenta zewnętrznego, nie pochodzącego od producenta analizatora?

ODPOWIEDŹ: TAK

Pakietu nr 1 - Dzierżawa sprzętu do mikrometody grup i przeciwciał i niezbędnych odczynników

33. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z brzmieniem pkt 6 parametrów wymaganych (Załącznik nr 3a CIĄG DALSZY do SWZ), Zamawiający w zakresie pakietu nr 1 wymaga dostaw odczynników wg harmonogramu, średnio raz na miesiąc transportem monitorowanym pod względem temperatury w czasie transportu (2-8 st. C - produkty krwinkowe), z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw pilnych na cito w terminie do 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

ODPOWIEDŹ: TAK

34. W związku z niespójnością pomiędzy projektem umowy (Załącznik nr 2.0. do SWZ, §5 ust. 1) oraz Opisem przedmiotu zamówienia (Rozdz. II, pkt 12 SWZ), a wymaganymi parametrami jakościowo-technicznymi dla odczynników (Załącznik nr 3a CIĄG DALSZY do SWZ, pkt. 9), prosimy o potwierdzenie, że dla pakietu nr 1 wymagany jest termin ważności odczynników minimum 9 miesięcy od daty dostawy a krwinek wzorcowych min. 5 tygodni od daty dostawy, co podyktowane jest cyklem życiowym erytrocytów i tym samym koniecznością zachowania stałej dostępności odpowiedniej jakości krwinek wzorcowych używanych do badań immunohematologicznych?

ODPOWIEDŹ: TAK

35. Czy zamawiający w zakresie pakietu nr 1, w związku z zapisami w §2 ust. 1 wzoru umowy dzierżawy (Załącznik 2.1. do SWZ), dopuści termin dostarczenia urządzeń wchodzących w skład dzierżawy, na koszt wykonawcy, do siedziby Dzierżawcy oraz do jego bezpłatnego zainstalowania i uruchomienia w konkretnym miejscu przez niego wskazanym, najpóźniej w terminie 14 dni od daty podpisania umowy?

ODPOWIEDŹ: NIE

36. Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z zapisami dotyczącymi Przedmiotowych środków dowodowych w Rozdz. XI, Zamawiający potwierdza, że zgodnie z art. 107 ust. 2 PZP jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie?

ODPOWIEDŹ: TAK, zamawiający będzie wzywał

37. Prosimy o potwierdzenie, że w Rozdz. II, pkt. 6 SWZ doszło do omyłki i w rzeczywistości Zamawiający dokonuje podziału zamówienia na 9 części i dopuszcza składania ofert częściowych zgodnie z podziałem na 9 części określonych w Rozdz. II, pkt. 1 ppkt. 1) - 9)?

ODPOWIEDŹ: TAK, zamawiający dopuszcza składanie ofert na 9 części

Dotyczy Zał. nr 3.1a, pkt 24:

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drukarki laserowej, czarno-białej dedykowanej do proponowanego analizatora, ale firmy Xerox, a nie HP.

ODPOWIEDŹ: TAK

Dotyczy Umowy:

39. 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: TAK

Dotyczy SWZ, Rozdział II pkt 12 (dotyczy Zadania nr 2):

40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 6 miesięcy, 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

Odczynniki do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii są odczynnikami specjalistycznymi, które nie posiadają aż tak długich okresów ważności jak wymaga Zamawiający. Dodatkowo Zamawiający zamawiał będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 6 miesięcy, że odczynniki zawsze będą miały długi okres ważności. Krew kontrolna jest natomiast materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew.

ODPOWIEDŹ: TAK

41. Uprzejmie prosimy o odpowiednią modyfikację dla Zadania nr 2 w Załączniku nr 2.0 do SWZ – projekt umowy dostawy odczynników §5 ust. 1 i zastąpienie wyrażenia „Wykonawca zobowiązuje się do dostawy towaru posiadającego aktualny termin przydatności do użycia, nie krótszy niż 10 miesięcy od dnia dostawy.” zwrotem „Wykonawca zobowiązuje się do dostawy towaru posiadającego aktualny termin przydatności do użycia, nie krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy 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”.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający naniesie zmianę

Dotyczy SWZ, Przedmiotowe środki dowodowe, ppkt a) (dotyczy Zadania nr 2):

42. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z aktualnymi przepisami prawa dla wymaganych w niniejszym postępowaniu analizatorów i odczynników, które są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro, Wykonawca może przedłożyć Deklaracje zgodności CE sporządzone przez Producenta na podstawie przeprowadzonej oceny zgodności z zastosowaniem procedury deklaracji zgodności WE, potwierdzającej spełnienie wymagań zasadniczych Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady nr

98/79/WE z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro?

ODPOWIEDŹ: TAK

Dotyczy SWZ, Przedmiotowe środki dowodowe, ppkt c) (dotyczy Zadania nr 2):

43. Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca dołączy do oferty instrukcje obsługi i ulotkę (opis) w języku polskim, z zaznaczeniem w jej treści, którego parametru technicznego w danym miejscu opis dotyczy.

ODPOWIEDŹ: TAK

Dotyczy Zał. nr 1 do SWZ – Formularz ofertowy pkt 2:

44. Prosimy Zamawiającego o poprawę oczywistej omyłki dotyczącej okresu obowiązywania umowy i zmianę zgodnie z zapisami SWZ na: „Zobowiązujemy się do wykonania przedmiotu zamówienia przez okres 24 miesiące od daty podpisania umowy.

ODPOWIEDŹ: TAK, Zamawiający naniesie zmiany

Dotyczy Zał. nr 2.0 do SWZ – projekt umowy dostawy odczynników §5 ust.2.:

45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie po słowach „w przypadku” wyrażenia „uzasadnionej reklamacji jakościowej”?

Zapis w dotychczasowym brzmieniu narzuca Wykonawcy obowiązek wymiany urządzenia na wolne do wad, tymczasem Wykonawca zgodnie z literą prawa nie może odmówić przyjęcia reklamacji z tytułu odpowiedzialności za niezgodność towaru z umową, ale ma prawo po rozpatrzeniu reklamacji ją odrzucić, dlatego też zasadne jest aby wskazać iż Wykonawca ma obowiązek uznania tylko uzasadnionych reklamacji, a nie każdych.

Uprzejmie prosimy o tożsamą modyfikację w Załączniku nr 2.1 do SWZ – projekt umowy dzierżawy §8 ust. 1

ODPOWIEDŹ: TAK

Dotyczy Zał. nr 2.0 do SWZ – projekt umowy dostawy odczynników §5 ust.3:

46. Uprzejmie prosimy o doprecyzowanie przez dodanie po wyrażeniu „jeżeli Wykonawca” zwrotu „bezzasadnie. Wykonawca ma prawo odmówić wymiany towaru w przypadku nieuzasadnionej reklamacji.

ODPOWIEDŹ: TAK

Dotyczy Zał. nr 2.1 do SWZ – projekt umowy dzierżawy §2 ust. 1:

47. Uprzejmie prosimy o ujednoczenie zapisu z Załącznikiem nr 3.1a - Parametry wymagalne dla analizatora hematologicznego 5 diff - tabela nr 1 Lp. 31 i zastąpienie zwrotu „w terminie 7 dni od daty podpisania umowy” wyrażeniem „w terminie nie dłuższym niż 14 dni od dnia podpisania umowy”.

ODPOWIEDŹ: NIE

Dotyczy Zał. nr 2.1 do SWZ – projekt umowy dzierżawy §2 ust. 3:

48. Czy Zamawiający dopuści podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na podstawie wzoru dostarczonego przez Wykonawcę wraz z przedmiotem dzierżawy?

ODPOWIEDŹ: TAK

Dotyczy Zał. nr 2.1 do SWZ – projekt umowy dzierżawy §5 ust. 1:

49. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu przybycia serwisu do Zamawiającego poprzez dodanie zapisu „w dni robocze”.

ODPOWIEDŹ: NIE

Dotyczy Zał. nr 3.1a - Parametry wymagalne dla analizatora hematologicznego 5 diff - tabela nr 1 Lp. 29:

50. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu reakcji na zgłoszenia na 6 godzin w dni robocze.

ODPOWIEDŹ: NIE

Dotyczy Zał. nr 3.1a - Parametry wymagalne dla analizator hematologicznego 5 diff - tabela nr 1 Lp. 30:

51. Uprzejmie prosimy o ujednoczenie zapisu z Załącznikiem nr 2.1 do SWZ – projekt umowy dzierżawy §5 ust. 2 i zastąpienie wyrażenia „Czas naprawy analizatora nie dłuższy 48 godz.” zwrotem „Czas naprawy analizatora nie dłuższy 72 godz.”.

ODPOWIEDŹ: NIE

Dotyczy Zał. nr 3.1a - Parametry wymagalne dla analizator hematologicznego 5 diff - tabela nr 1 Lp. 30:

52. Uprzejmie prosimy o ujednoczenie zapisu z Załącznikiem nr 2.1 do SWZ – projekt umowy dzierżawy §5 ust. 5 oraz §5 ust. 9 i zastąpienie wyrażenia „W przypadku naprawy powyżej 48 godz. wykonawca zapewni urządzenie zastępcze” zwrotem „W przypadku naprawy powyżej 5 dni wykonawca zapewni urządzenie zastępcze”

ODPOWIEDŹ: NIE

Z poważaniem

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Rypinie
(-) Monika Tryniszewska-Skarżyńska