



„Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.
19-300 Elk, ul. Baranki 24,
tel. 87 620-95-71 wew. 51 - Automatyczna Centrala
tel. 87 621-96-20 - Sekretariat, Zarząd Spółki

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. 87 620-95-93
tel. 87 620-95-76
tel. 87 620-96-26

e-mail: zaopatrzenie-pm@elk.com.pl
e-mail: przetargi@promedica.elk.pl
www.promedica.elk.com.pl

Odpowiedź na Zapytanie 11

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/DZZP/ 691 / 1283 /24

Data: 03.04.2024r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością prowadzenia negocjacji na „Dostawę odczynników do badań równowagi kwasowo-zasadowej i hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów oraz innych testów diagnostycznych na potrzeby „Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.” Znak Sprawy: 1115 / 2024

Na podstawie art. 284 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

PYTANIE nr 1

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.

PYTANIE nr 2

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §2 ust. 6:

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 3

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §2 ust. 8 pkt 1):

Uprzejmie prosimy o ujednoczenie zapisu z §2 ust. 9 i dodanie wyrażenia:

„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: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.



PYTANIE nr 4

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §2 ust. 18:

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy dostarczania na swój koszt odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych w przypadku niedoszacowania ich ilości w ofercie. Prosimy o usunięcie ww. zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużywania odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużywania odczynników przez Zamawiającego. Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu:

„z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

PYTANIE nr 5

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §3 ust. 7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość wysyłania faktury w formie elektronicznej na e-mail w formacie pliku pdf?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

PYTANIE nr 6

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §3 ust. 10:

Prosimy o usunięcie zapisu lub o jego modyfikację poprzez dodanie zdania:

„z wyjątkiem okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 45 dni licząc od terminu zapłaty. Wówczas Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

Zapis w obecnym brzmieniu stanowi klauzulę abuzywną zgodnie z Art. 433 pkt 3) Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje Modyfikacji nr 1 z dn. 03.04.2024 r. Załącznika Nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy.

PYTANIE nr 7

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §3 ust. 14:

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu przez dodanie po wyrażeniu „W przypadku braku dostawy” zwrotu „z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

PYTANIE nr 8

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §4 ust. 4 pkt 2) lit. a):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę płatności raz w na miesięczną (raz w miesiącu)? Wykonawca pragnie zauważyć, że taka forma płatności powoduje znaczące wydłużenie terminów płatności, które w połączeniu z wymaganym przez Zamawiającego zabezpieczeniem należytego wykonania umowy, stanowi wyjątkowo niekorzystne zapisy dla Wykonawcy nadwyrężające płynność finansową.

Uprzejmie prosimy o odpowiednią modyfikację w Załączniku nr 3 do SWZ Formularzu Asortymentowo-Cenowym, Pakiet 1 – Odczynniki do badań hematologicznych Lp. 5 i 6.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

PYTANIE nr 9

Dotyczy Załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy §14 ust. 3 pkt 1) lit. a):

Czy Zamawiający dopuści kontakt e-mailowy na wskazania w §14 ust. 3 pkt 1) lit. a) adres e-mail w sprawach merytorycznych i informowania o potencjalnych zagrożeniach, w celu przyspieszenia przepływu informacji



między Wykonawcą a Użytkownikiem w trakcie realizacji Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 10

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby analizator główny posiadał raportowane na wyniku parametry retykulocytarne takie, jak: RET%#, IRF, LFR, MFR, HFR, PLT-O, RET-He, Hypo-He, Hyper He, Delta He?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 11

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 1 i 2:

Czy Zamawiający dopuści analizator główny, używany z 2019 roku oraz analizator pomocniczy, używany z 2016 roku, które są w pełni sprawne technicznie i po wykonywanych przeglądach przez autoryzowany serwis?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza analizator główny z 2019 roku i analizator pomocniczy używany z 2016 roku, w pełni sprawne technicznie, po przeglądach wykonanych przez autoryzowany serwis.

PYTANIE nr 12

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 2:

Czy Zamawiający oczekuje, aby analizator pomocniczy posiadał raportowane na wyniku parametry płynów z jam ciała i PMR takie, jak: WBC-BF, RBC-BF, MN%#, PMN%#, TC BF?

Odpowiedź: Tak. Oczekuje parametrów : WBC-BF, RBC-BF, MN%#, PMN%#, TC BF.

PYTANIE nr 13

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt: 4, od 6 do 11 i od 13 do 25:

Prosimy o doprecyzowanie: czy wymienione w powyższych punktach parametry dotyczą obu aparatów, głównego i pomocniczego?

Odpowiedź: Tak. Dotyczą obu analizatorów.

PYTANIE nr 14

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 12:

Czy Zamawiający oczekuje, aby PLT w przypadku występowania w próbce mikrocytów, fragmentocytów i płytek olbrzymich oznaczane były metodą optyczną na analizatorze głównym?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE nr 15

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 14:

Czy Zamawiający dopuści analizatory (główny i pomocniczy), który prezentuje wyniki na 2 histogramach RBC i PLT i skattegramie WBC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 16

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 18:

Czy Zamawiający pod pojęciem „szacowanie zużycia odczynników” ma na myśli szacowanie zużycia odczynników wraz z podaniem w formie graficznej i liczbowej na monitorze informacji o poziomie ich zużycia w czasie wykonywania rutynowej pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza formę graficzną i liczbową w przypadku szacowania odczynników.



PYTANIE nr 17

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 21:

Prosimy o doprecyzowanie: czy ilość odczynników wymaganych dotyczy trybu CBC+DIFF?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE nr 18

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 21 i 22:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie odczynniki, kontrole i materiały zużywalne pochodziły od producenta analizatora?

Odpowiedź: Tak. Odczynniki, kontrole i materiały zużywalne muszą pochodzić od jednego producenta.

PYTANIE nr 19

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 22:

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na skalkulowanie materiału kontrolnego, zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE nr 20

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ, Pakiet 1, Parametry graniczne, pkt 13.2:

Czy Zamawiający oczekuje, aby oba analizatory: główny i pomocniczy, posiadały instrukcje obsługi w języku polskim w wersji papierowej oraz wbudowane w oprogramowanie analizatorów z jednoczesną możliwością automatycznego przekierowania i wyświetlenia działań naprawczych i opisu błędu wygenerowanego przez analizator oraz ułatwiająca wyszukiwania informacji dotyczących procedur konserwacji i czynności związanych z obsługą analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

PYTANIE nr 21

Dotyczy Załącznika nr 3 „FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY”

Do prawidłowego oszacowania zużycia odczynników w analizatorach do badania krwi obwodowej i płynów z jam ciała należy uwzględnić szereg zmiennych, m.in. ilość badań, ustawienia cykli uśpiania/uruchomienia aparatów, ilość założonych automatycznych czynności konserwacyjnych i serwisowych, ilość pomiarów kontroli jakości, etc. W związku z powyższym trudne jest oszacowanie ilości oznaczeń z jednego opakowania odczynnika biorąc pod uwagę tylko deklarowane przez Zamawiającego ilości badań. Prosimy zatem Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyliczenie ilości opakowań, zgodnie z posiadaną wiedzą i doświadczeniem Wykonawcy oraz uwzględnienie przez Wykonawcę w Tabeli asortymentowo-cenowej w kolumnach „Ilość oznaczeń / badań z 1 opakowania” i „Ilość oznaczeń/ badań z oferowanej ilości opakowań” średniej ilości cykli wykonanych z jednego opakowania odczynnika.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE nr 22

Dotyczy SWZ, Rozdział XIII, ust. 3 pkt 3) ppkt (4):

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakich dokładnie dokumentów oczekuje wskazując „protokoły kontroli jakości potwierdzające spełnianie wymagań”?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje w Pakiecie 1 i 4 od wymogu złożenia wraz z ofertą Instrukcji użycia oraz protokołów kontroli jakości potwierdzających spełnianie wymagań. Modyfikacja nr 1 z dn. 03.04.2024 r. Specyfikacji Warunków Zamówienia



PYTANIE nr 23

Dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz ofertowy oraz Załącznika nr 3 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy:

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian, stanowią one bowiem integralną część SWZ.

Z poważaniem

