

W związku z pytaniami dotyczącymi przetargu nieograniczonego na „Dostawę pożywek, szkła i naczyń laboratoryjnych, sprzętu jednorazowego użytku, testów do mikrobiologii, wzorców oraz odczynników chemicznych dla Powiatowej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Lesznie” nr sprawy: OEA.SA.272.5.20 odpowiadamy na zadane pytania:

**Pytanie 1 - POŻYWKI III (ZAŁĄCZNIK NR 8)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 2 podłoża z terminem przydatności 55 dni od daty produkcji i jednocześnie 45 dni od daty dostawy?

**Odp. Tak**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 3 podłoża z terminem przydatności 45 dni od daty produkcji i jednocześnie 35 dni od daty dostawy?

**Odp. Tak**

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 4 podłoża zawierającego w opakowaniu 50 probówek i jednocześnie zaferowanie 4 takich opakowań (tj. 200 probówek)?

**Odp. Nie**

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 4 i 9 podłoży płynnych, które należy przechowywać w temp. 2-12°C?

**Odp. Tak**

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycjach nr 6-8 gotowych płytek z podłożem, które należy przechowywać w temp. 4 – 25°C?

**Odp. Tak**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 10 produktu z terminem przydatności minimum 9 miesięcy od daty dostawy?

**Odp. Tak**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 12 podłoża zgodnie z załączoną metodyką (załącznik nr 1 do pytań), które zawiera w opakowaniu 10 sztuk wraz z przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odp. Tak**

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 12 podłoża z terminem przydatności 3 miesiące od daty produkcji i minimum 11 tygodni od daty dostawy?

**Odp. Tak**

**Pytanie 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycjach nr 1-3, 12-14 gotowych płytek z podłożem, które należy przechowywać w temp. 2 – 12°C?

**Odp. Tak**

### **Pytanie 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 11 i 12 gotowych płytek z podłożem, które należy przechowywać w temp. 10 – 25°C?

**Odp. Tak**

### **Pytanie 11**

**Dotyczy: sprzęt jednorazowego użytku (Załącznik nr 10)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 31 i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Odp. Nie**

### **Pytania do umów**

#### **Pytanie 12**

(§ 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od **wartości NETTO** niezrealizowanej dostawy?

Uzasadnienie: VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia. Dlatego też zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

**Odp.  
Nie**

#### **Pytanie 13**

(§ 6 ust. 1 pkt. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

**Odp.  
Nie**

#### **Pytanie 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

**Odp.  
Nie**

#### **Pytanie 15**

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych – tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: obecna sytuacja związana z koronawirusem, czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

**Odp.  
Nie**

### **Pytanie 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia:

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie:

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

**Odp.**

**Nie**

### **Pytanie 17**

Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej (specyfikacje produktu) w formie elektronicznej?

**Odp.**

**Tak**

### **Pytanie 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

Uzasadnienie:

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

**Odp.**

**Tak**

### **Pytanie 19**

#### **POŻYWKI I- ZAŁĄCZNIK NUMER 6 POZYCJA 39**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie zamiast zestawu pojedynczych odczynników do kwaśnej fosfatazy: bufor octanowy pH 4,6 ±0,02; Błękit trwały B, sól disodowa kwasu 1 - naftylofosforowego (V) zgodnych z PN-EN ISO 14189:2016-10? Jeśli tak proszę o informację jaka jest dopuszczalna wielkość opakowania:

sól disodowa kwasu 1 - naftylofosforowego (V) - 1g czy 5 g?

Błękit trwały B - 10 g?

bufor octanowy pH 4,6 ±0,02 - 100 ml, 500 ml czy 1000 ml?

**Odp.**

**Tak**

**Pytanie 20**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie pozycji 39 z pakietu do osobnego pakietu?

**Odp.**

**Nie**

**Dotyczy: Wzór umowy - Sprzęt jednorazowego użytku - Załącznik nr 10**

**Pytanie 21**

**§ 1 ust. 3**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Umowa będzie obowiązywać od 04 stycznia do 31 grudnia 2021r. ?

**Odp. Tak od 04.01.2021 r. do 31.12.2021 r.**

**Pytanie 22**

**§ 2 ust. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgodny na dostarczenie przedmiotu Zamówienia do 14 dni roboczych.

**Odp. Tak**

**Pytanie 23**

**§ 4 ust. 1**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu wymiany towaru do 14 dni roboczych, w przypadku stwierdzenia wad jakościowych. Proces reklamacji wymaga, kontaktu z producentem, sprawdzenia przez producenta wadliwego towaru oraz rozpatrzenia przez niego reklamacji. Zaproponowany okres (3 dni) jest za krótki do prawidłowego przeprowadzenia procesu reklamacji.

**Odp. Tak**

**Dotyczy: Wzór umowy – Testy do mikrobiologii - Załącznik nr 11**

**Pytanie 24**

**§ 1 ust. 3**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Umowa będzie obowiązywać od 04 stycznia do 31 grudnia 2021r. ?

**Odp. Tak, od 04.01.2021 r. do 31.12.2021 r.**

**Pytanie 25**

**§ 2 ust. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgodny na dostarczenie przedmiotu Zamówienia do 14 dni roboczych.

**Odp. Tak**

**Pytanie 26**

**§ 4 ust. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie czasu wymiany lub uzupełnienia materiałów do 14 dni roboczych.

**Odp. Tak**

### **Pytanie 27**

§ 4 ust. 1

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu wymiany towaru do 14 dni roboczych, w przypadku stwierdzenia wad jakościowych. Proces reklamacji wymaga kontaktu z producentem, sprawdzenia przez producenta wadliwego towaru oraz rozpatrzenia przez niego reklamacji. Zaproponowany okres (3 dni) jest za krótki do prawidłowego przeprowadzenia procesu reklamacji.

**Odp. Tak**

### **Dot. SIWZ**

#### **Pytanie 28**

W związku z panującą obecnie sytuacją epidemiczną oraz ze względu na różnicowany asortyment zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu złożenia na 25.11.2020r. oraz możliwość wysłania oferty elektronicznie np. mail, platforma. W przypadku zgody prosimy o informację dotyczącą sposobu złożenia oferty.

**Odp. Termin złożenia oferty w wersji papierowej został zmieniony na 25.11.2020 r. godz. 10:00**

#### **Pytania do asortymentu:**

#### **Pytanie 29**

Pakiet 10, poz.31

Czy Zamawiający oczekuje wymazówek z podłożem AMIES ?

**Odp. Niekoniecznie, ale muszą być bez węgla aktywnego**

#### **Pytanie 30**

Pakiet 11, poz.12

Czy Zamawiający oczekuje opakowania zawierającego 8 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, ponieważ producenci oferują produkt dostępny tylko w opakowaniach 8ml ?

**Odp. Tak**

#### **Pytanie 31**

Pakiet 11, poz.12

Prosimy Zamawiającego o określenie, których grup odczynników oczekuje ?

**Odp. B, C<sub>1</sub>, C<sub>2</sub>, D, E, G**

#### **Pytanie 32**

Pakiet 11, poz.14

Czy Zamawiający oczekuje odczynnika wieloważnego B-E i G wraz z zestawem płytek i bagietek oraz wycenę za zestaw i odpowiednim przeliczeniem ( 9 zestawów) ?

**Odp. Tak**

#### **Pytanie 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty przykładowych certyfikatów do części 7-11 (wzorce) w języku angielskim?

**Odp. Tak**

#### **Pytanie 34**

Dotyczy: wzorce kolorymetryczne, pozycja 4. Specyfikacja materiału wskazuje na wzorec wyprodukowany przez Okręgowy Urząd Miar w Łodzi, który jest w matrycy 1 mol/dm<sup>3</sup> HCl. Czy Zamawiający zaakceptuje wzorec manganu (CRM) w matrycy 1 mol/dm<sup>3</sup> HCl?

**Odp. Nie**

### **Pytanie 35**

Dotyczy: wzorce kolorymetryczne, pozycja 5. Specyfikacja materiału wskazuje na wzorec wyprodukowany przez Okręgowy Urząd Miar w Łodzi, który jest w matrycy 0,2 mol/dm<sup>3</sup> HNO<sub>3</sub>. Czy Zamawiający zaakceptuje wzorec manganu (CRM) w matrycy 0,2 mol/dm<sup>3</sup> HNO<sub>3</sub>?

**Odp. Tak**

### **Pytanie 36**

Dotyczy: wzorce kolorymetryczne, pozycja 9. Specyfikacja materiału wskazuje na wzorec wyprodukowany przez Okręgowy Urząd Miar w Łodzi, który nie jest objęty zakresem akredytacji producenta ISO 17034. Czy Zamawiający zaakceptuje materiał równoważny, posiadający akredytację ISO 17034 w matrycy 0,1% wodorotlenku potasu i w opakowaniu 100 ml zamiast 20 ml?

**Odp. Tak**

### **Pytanie 37**

Dotyczy: wzorce konduktometryczne, pozycje 1 i 2. Specyfikacja materiałów wskazuje na wzorce wyprodukowane przez Główny Urząd Miar (GUM). Wzorce te nie są akredytowane zgodnie z ISO 17034. Czy Zamawiający zaakceptuje wzorce wyprodukowane przez GUM?

**Odp. Nie**

### **Pytanie 38**

W nawiązaniu do zapisów SIWZ zwracamy się z zapytaniem do postępowania numer OEA.SA.272.5.20: Czy nie doszło do pomyłki z Państwa strony w dokumencie SIWZ na stronie 10 punkt X?

Z uwagi na to, że chcą Państwo oceniać jakość płytek odciskowych pod względem:

-możliwość wykonania prawidłowego odcisku

-ocena wizualnej pożywki

-składu pożywek pod względem zawartości neutralizatorów

z pozycji 12 i 13 załącznika nr 8 – pożywki III, a jedna z tych płytek odciskiem nie jest.

Czy w zapisach nie powinno być wskazanej pozycji 11 i 12, ponieważ te pozycje dotyczą płytek odciskowych?

**Odp. Tak, w dokumencie SIWZ na str. 10 punkt X omyłkowo podano pozycję 13 z załącznika 8 (pożywki III) zamiast pozycji 11 dotyczącej płytek odciskowych SDA. Tym samym na stronie 14 w dokumencie SIWZ, ocenie jakościowej podlegać będą próbki odpowiadające pozycjom 11 i 12 z załącznika 8.**

### **Pytanie 39**

Wzór Umowy - testy do mikrobiologii (dotyczy załącznika nr 11) - § 2 ust. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie 11 poz.12, 19, 21, 22, 24-31, 33-49, 51-54, asortymentu, którego producent nie posiada wdrożenia testów, systemu jakości zgodnego z normą ISO 9001 ?

**Odp. Tak, jeśli producent deklaruje spełnienie wymagań aktów prawnych i norm wymaganych dla oferowanych wyrobów np.: zgodnie z RMZ z dnia 12.01.2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro. Zgodnie z normą ISO 13485 „System Zarządzania Jakością Wyrobów Medycznych” (która jest opracowana w zgodzie z ISO9001).**

### **Pytanie 40**

**Załącznik numer 8- pożywki III- pozycja 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 10 płytek MUG/EC z terminem przydatności 6 miesięcy od daty produkcji?

**Odp. Wyrażamy zgodę na dostarczanie płytek MUG z terminem przydatności 6 m-cy od daty dostarczenia.**

**Pytanie 41**

**Wzór Umowy - testy do mikrobiologii (dotyczy załącznika nr 11) - § 2 ust. 3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby asortyment realizowany częściowo do Zamówienia pochodził z jednej serii produkcyjnej.

**Odp. W ramach jednej dostawy towar ma pochodzić z jednej serii produkcyjnej.**

**Pytanie 42**

**Wzór Umowy - testy do mikrobiologii (dotyczy załącznika nr 11) - § 2 ust. 3**

Czy zamawiający uzna za spełnienie normy 9001, jeśli producent spełnia normę **ISO 13485**?

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie asortymentu, producentów, którzy nie posiadają normy ISO 9001 oraz ISO 13485, ale posiadają wszelkie dokumenty dopuszczające do obrotu i produkcji wyrobów medycznym?

**Odp.**

**Tak**

**Pytanie 43**

**Załącznik nr 11 – testy do mikrobiologii- poz. 19, 24-49,51-54**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w ww. pozycjach asortymentu z data ważności minimum 12 miesięcy?

**Odp.**

**Nie**