# Nr sprawy SP ZOZ NZZP II 2400/46/19 Przeworsk dnia: 11.12.2019 r.

**Samodzielny Publiczny Zakład**

**Opieki Zdrowotnej w Przeworsku**

**37-200 Przeworsk**

**ul. Szpitalna 16**

**Uczestnicy**

**postępowania przetargowego**

Dotyczy udzielenia zamówienia: **Dostawa odczynników laboratoryjnych i chemikalii z podziałem na części**

# **W związku z otrzymanymi zapytaniami wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych** (tekst jednolity: Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) **przekazujemy wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zwanej dalej SIWZ, w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.**

**Pytanie do umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej dostawy?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie do umowy:**

(Art. 5 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie do umowy:**

W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie do umowy:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie do umowy:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

**Odpowiedź:**

Powyższą kwestię reguluje Artykuł 3 ust. 1

**Pytanie do umowy:**

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?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie do umowy:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zamiennika o parametrach nie gorszych od proponowanego w umowie po powiadomieniu Zamawiającego w wypadku wystąpienia przejściowego produktu?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja wzoru umowy

**Pytanie do umowy:**

Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie do umowy:**

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu 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? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

**Odpowiedź:**

Modyfikacja wzoru umowy

**Pytanie:**

W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia dokumentacji przetargowej w postaci plików nagranych na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 1, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego jakościowego immunochromatograficznego do wykrywania przeciwciał w klasie IgG/IgM anty- Treponema palladium w surowicy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 1, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kontroli dodatniej jako oddzielnej pozycji? Kontrola zostanie przeliczona jako 1 sztuka na 1 opakowanie, czyli na 20 sztuk testów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 1, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kontroli dodatniej jako oddzielnej pozycji? Kontrola zostanie przeliczona jako 1 sztuka na 1 opakowanie, czyli na 10 sztuk testów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 1, pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków do pH o zakresie pH 5-9,0?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 5, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków bakteryjnych z naniesionym antybiotykiem do ilościowego określania najmniejszego stężenia antybiotyku hamującego wzrost badanego drobnoustroju (MIC), które są wykonane na nośniku z trwałej bibuły?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 5, pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga, aby paski bakteryjne do ilościowego określania najmniejszego stężenia antybiotyku hamującego wzrost badanego drobnoustroju (MIC), posiadały pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 5, pozycja 7. Czy Zamawiający wymaga aby test immunochromatograficzny do wykrywania antygenu Strptococcus pneumoniae w moczu i płynie mózgowo-rdzeniowym posiadał w zestawie kontrolę dodatnia i ujemną?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie immunochromatograficznego testu płytkowego studzienkowego do równoczesnego wykrywania antygenu dehydrogenazy glutaminianowej /GDH/ oraz toksyn A i B Clostridium difficile w próbkach kału?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 6, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu, który nie ma w zestawie kontroli dodatniej i pipetek do poboru ciekłego kału w zestawie i tym samym Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kontroli dodatniej i pipetek do poboru ciekłego kału jako oddzielnych pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 7, pozycja 2. Czy Zamawiający wymaga aby szczepy wzorcowe pochodziły maksymalnie z 3 pasażu?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 7, pozycja 2. Czy Zamawiający wymaga aby szczepy wzorcowe były w postaci wymazówek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 7, pozycja 3. Czy Zamawiający wymaga aby test kasetowy w kierunku wykrywania wirusa RSV, posiadał w zestawie wymazówkę z kontrolą dodatnią i wymazówkę z kontrolą ujemną?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 7, pozycja 3. Czy Zamawiający wymaga aby test został porównany do hodowli komórkowej i uzyskał wyniki czułości i specyficzności na poziomie 98%?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 10, pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga aby zestaw diagnostyczny CARBA miał specyficzność 100% i czułość nie gorszą jak 97%?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 10, pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga aby zestaw diagnostyczny CARBA był szybkim probówkowym testem, którego wynik otrzymujemy w czasie 0,5-2h?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 10, pozycja 4. Czy Zamawiający wymaga aby oznaczenie dla karbapenemaz typu OXA-48, KPC, NDM i VIM było bezpośrednio z kolonii bakteryjnej?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy zestawu nr 10, pozycja 4. Czy Zamawiający wymaga aby charakterystyka pracy testu w stosunku do metody molekularnej PCR dla KPC, NDM i OXA48 wynosiła: czułość 100 %, specyficzność 100%, dla VIM: czułość 97,4 %, specyficzność 100%?

**Odpowiedź:**

Modyfikacja SIWZ

**Pytanie:**

Dotyczy zestawu nr 10, pozycja 4. Czy Zamawiający wymaga aby wynik testu uzyskać w przeciągu 15 minut?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga

**Pytanie:**

Dotyczy części nr 13, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów kasetkowych pakowanych po 25 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie:**

Część nr 6 - Test kasetowy - Helicobakter pylori:

Czy Zamawiający wydzieli poz. 5 do osobnego pakietu, co pozwoli większej grupie wykonawców złożyć

ofertę?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 6 - Test kasetowy - Helicobakter pylori**:**

Czy w poz. 1 Zamawiający wymaga testu o czułości minimum 32 ng/ml ureazy?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Część nr 6 - Test kasetowy - Helicobakter pylori:

Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga testu o czułości minimum 0,7 ng/ml dla toksyny A, 0,2 ng/ml dla

toksyny B i 0,8 ng/ml dla GDH?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Prosimy o wyłączenie pozycji 4, 9 z części 1, poz. 4, 5 z części 6, poz. 3 z części 7, i utworzenie z nich odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

Prosimy o wyłączenie pozycji 5, 6 z części 1, poz. 1, 4, 5 z części 6 i utworzenie z nich odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie: cześć nr 4**

Czy Zamawiający wymaga aby w pozycji nr 10 odczynnik monoklonalny anty-D zaoferować dwa różne klony z których jeden wykrywa słaby antygen anty-D ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie: cześć nr 4**

Czy nastąpiła pomyłka pisarska i w pozycji nr 6 Zamawiający wymaga papainy o konsystencji płynnej czyli gotowy do użycia z terminem ważności do 24 miesięcy nawet po otwarciu odczynnika ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie: cześć nr 4**

W badaniach grup krwi ABO i Rh stosuje się metodykę szkiełkowa i probówkową.

Czy zatem Zamawiający wymaga w pozycji nr 18 krwinek gotowych do użycia w metodzie szkiełkowej i probówkowej tak jak stosuje się metodykę dla odczynników do badania grup krwi ABO i Rh?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie: cześć nr 4**

Prosimy o potwierdzenie ,że wszystkie zaoferowane odczynniki musza być pakowane w ampułki lub buteleczki z kroplomierzem?

**Odpowiedź:**

Tak potwierdzamy

**Pytanie:**

**Dotyczy Części nr 10 pozycja 4:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania testu kasetkowego immunochromatograficznego wykrywającego wszystkie 5 klas karbapenemaz w jednej kasetce (KPC, OXA, VIM, IMP, NDM).

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

**Pytanie:**

**Dotyczy części nr 5**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych na standardowym podłożu celulozowym ? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają prawidłowe przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (nośnik ten, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalny dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

**Dotyczy części nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu poz. 7 i utworzy dla niej osobny pakiet tematyczny, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie lepszych cenowo ofert?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**Pytanie:**

**Dotyczy części nr 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu z poz. 2 szczepu S. maltophilia oraz E. casseliflavus i utworzy dla nich osobny pakiet tematyczny, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie lepszych cenowo ofert?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ

**II. Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) zamawiający modyfikuje treść SIWZ w następujący sposób:**

* **załącznik nr 5 - wzór umowy Artykuł 4 pkt. 3 otrzymuje brzmienie:**

3. WYKONAWCA jest zobowiązany niezwłocznie pisemnie poinformować ZAMAWIAJĄCEGO o wstrzymaniu stosowania, wycofaniu z obrotu towarów objętych niniejszą umową oraz jeżeli w czasie realizacji umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy towary będą niedostępne, ZAMAWIAJĄCY po wyrażeniu zgody dopuszcza możliwość zaoferowania towarów o parametrach nie gorszych od proponowanych w umowie przy zachowaniu ceny za sztukę lub oznaczenie.

* **części nr 5, 7, 10 otrzymują brzmienie:** (modyfikacja w załączeniu)

**Przedstawione wyjaśnienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców zainteresowanych postępowaniem i stają się integralną częścią SIWZ.**

**Zamawiający**