



Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,

REGON 000302391, NIP 866-14-55-641

tel. 15 864-85-04, www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl

Znak DZPiZ-380-10/2022

Informacja - Odpowiedzi na pytania Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na "Dzierżawę Analizatora do automatycznej identyfikacji i oznaczania wrażliwości drobnoustrojów oraz dzierżawę aparatu do wykrywania drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych z odczynnikami i materiałami zużywalnymi".

Zamawiający informuje, że wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. **Wykonawca** – Rozdział 26 SIWZ, pkt. 1, ppkt.) b) – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia z ofertą kart charakterystyki i wyrazi zgodę na złożenie oświadczenia przez Wykonawcę, które produkty posiadają je bądź nie oraz Wykonawca udostępni stronę internetową do samodzielnego pobierania tych dokumentów przez Zamawiającego.

Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.

2. **Wykonawca** – Rozdział 26 SIWZ, pkt. 1, ppkt.) c) – Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagania jeśli wykonawca przedstawi oświadczenie, iż zaoferowany analizator i odczynniki pochodzą od jednego producenta i są ze sobą kompatybilne?

Odpowiedź – Tak, Zamawiający uzna.

3. **Wykonawca** – Rozdział 26 SIWZ, pkt. 1, ppkt.) d)- Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby tylko produkty, które zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro i tym samym podlegają Ustawie o wyrobach medycznych mają posiadać deklaracje CE lub IVD? Uzasadnienie: O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg dyrektywy nr 98/79/WE lub 93/42/EWG decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych i nie podlegają obowiązkowi posiadania dopuszczenia do obrotu. Wykonawca proponuje, że przedstawi dodatkowe oświadczenie dotyczące produktów, które nie zostały sklasyfikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne wskazując pozycje.

Odpowiedź – Tak.

4. **Wykonawca** – Formularz cenowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w formularzu cenowym kolumny z numerem katalogowym oferowanego produktu? Usprawni to proces realizacji zamówień oraz zminimalizuje błędy podczas składania i realizacji zamówień.

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.

5. **Wykonawca** – Formularz cenowy oraz parametry graniczne do podłoża pkt 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zamówienia podłoży konfekcjonowanych po 20 i 100 szt. tylko dla pozycji 1, 2, 5 oraz 12 z uwagi na dostępność po 100 szt tylko dla tych pozycji?

Odpowiedź – Tak.

6. **Wykonawca** – Załącznik nr 2 do SIWZ, parametry analizatora do identyfikacji, pkt. 17 – Czy Zamawiający dopuści 1 zestaw komputerowy z 2017 roku? .
Odpowiedź – Tak.
7. **Wykonawca** – Załącznik nr 2 do SIWZ, parametry analizatora do identyfikacji, pkt. 22 oraz parametry aparatu do wykrywania drobnoustrojów pkt 18 i projekt umowy, §3 ust. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na serwis aparatu do 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę.
8. **Wykonawca** – Załącznik nr 2, parametry aparatu do wykrywania drobnoustrojów, pkt. 13 – Czy Zamawiający dopuści odczynniki z min. terminem ważności 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego zgodnie z zapisem w §3 ust. 1 projektu umowy? Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
9. **Wykonawca** – Załącznik nr 2, parametry graniczne dla podłoży namnażająco - wybiórczych, pkt. 5 oraz zał. 3, §3 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:
– podłoża chromogenne – min. 4 tygodni od daty dostawy
– podłoża zawierające krew min. 4 – 6 tygodni od daty dostawy
– podłoża bez krwi i wybiórcze min. 6 tygodni od daty dostawy?
Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na następujące terminy ważności:
- podłoża chromogenne - min. 5 tygodni od daty dostawy;
- podłoża zawierające krew min. 4 - 6 tygodni od daty dostawy;
- podłoża bez krwi i wybiórcze min. 7 tygodni od daty dostawy.
10. **Wykonawca** – Pytania do Umowy: §1 ust. 12 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiający zobowiązany jest protokolarnie zwrócić Urządzenia w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnej eksploatacji, w terminie 7 dni od daty zakończenia umowy. Na tę okoliczność strony sporządzą dwustronny protokół.”?
Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę i odpowiednio dostosowuje zapisy projektu umowy w tym zakresie.

Staszów, dnia 31.03.2022 r.

Zatwierdzam:

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie