



Uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników i dzierżawę analizatorów do Pracowni Bakteriologii i Mykologii, sprawa ZP 11/25

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024r. poz. 1320 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. *Pytanie nr. 1: Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 1, pozycji 14,17,18 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu? Obecna forma pakietu zawęży krąg potencjalnych dostawców i prowadzi do ograniczenia konkurencji gospodarczej. Wydzielenie wskazanych produktów umożliwi uzyskanie większej ilości ofert, a przede wszystkim pozwoli na zoptymalizowanie wydatków środków publicznych. Według przepisów art. 25 ust. 2 nowego pzp zamówienie jest niepodzielne na części, jeżeli ze względów technicznych, organizacyjnych lub ekonomicznych tworzy nierozdzielalną całość. W tym przypadku nie zachodzą przesłanki, które pozwoliłyby uznać produkty w pakiecie za nierozdzielalnie złączone.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

2. *Pytanie nr 2, dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o treści: „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 350 zł netto”? Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 350 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*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

3. *Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 3 z Pakietu nr 2 w celu utworzenia z niej odrębnego pakietu, bądź alternatywnie o umożliwienie składania ofert na poszczególne pozycje Pakietu nr 2. Asortyment zawarty w poz. 1 i 3 pakietu nr 2 stanowiący testy immunoenzymatyczne, jest odmiennym rodzajem asortymentu, różniącym się metodyką i celem wykonania od testu immunochromatograficznego wy-specyfikowanego w pakiecie nr 2 poz. 3, a wyniki uzyskiwane tymi testami nie są kompatybilne ani w sensowny sposób porównywalne. Pozostawienie tego asortymentu bez wydzielenia lub możliwości składania ofert na poszczególne pozycje pakietu znacznie ograniczy konkurencję asortymentowo-cenową, co spowoduje wzrost cen ofert przetargowych.*

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

4. *Dotyczy pakietu nr 1 parametry graniczne Ze względu iż do oferowanego urządzenia, zgodnie z certyfikatem IVD jedynym certyfikowanym komputerem jest laptop Lenovo L14, czy Zamawiający dopuszcza dostarczenie komputera typu laptop o specyfikacji: Lenovo L14; Procesor i5-1245U; Ram 8GB; SSD 256GB; OS (Prekonfigurowany Cepheid) Windows 10 LTSC, myszką bezprzewodową, zamiast komputera AIO?*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

5. *Dotyczy SWZ rozdz II pkt 1 ppkt 7, 8 Prosimy o potwierdzenie, że serwis drukarek oraz zapewnianie materiałów eksploatacyjnych do drukarek nie dotyczy pakietu nr 1. Analizator proponowany przez Wykonawcę nie wymaga ww. urządzenia a wszystkie dane zapisywane są elektronicznie.*

Wyjaśnienia: Zamawiający potwierdza.

6. *Dotyczy wzoru umowy dostawy par 1 ust 13 dla pakietu nr 1 Prosimy o potwierdzenie, że szkolenie dla co najmniej 2 pracowników odbędzie się w Siedzibie Zamawiającego oraz, że ma dotyczyć technologii zaproponowanej przez Zamawiającego?*





Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

7. Dotyczy wzoru umowy § 9 ust 3 dla pakietu nr 3 dla pakietu nr 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości wystawienia faktury korygującej na wadliwą część towaru. W przypadku reklamacji, jeśli występują, zdarzają się one w odniesieniu do pojedynczych testów i w takim przypadku wygodniejszą formą jest wystawienie noty korygującej dla takich pojedynczych reklamacji/testów, pozwalających odliczyć koszt takiego pojedynczego testu od należności do zapłacenia.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dot. pakietu nr 3. Czy Zamawiający potwierdzi, że pozycja nr 1 formularza cenowego odnosi się do zestawu do oznaczania przeciwciał przeciwko *Treponema pallidum* wyłącznie w klasie IgG zwłaszcza, że Zamawiający wymaga oddzielnych zestawów do oznaczania klasy IgG i IgM zgodnie z zapisem załącznika nr 3 do SWZ (pozycja 3)?

Wyjaśnienia: Zamawiający potwierdza.

9. Dot. pakietu nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do oznaczania przeciwciał przeciwko *Treponema pallidum* w klasie IgG i IgM metodą ELISA z 8-miesięcznym terminem ważności od daty produkcji, z uwzględnieniem 4-miesięcznego terminu ważności płytki po otwarciu?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Dot. pakietu nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do oznaczania przeciwciał przeciwko *Treponema pallidum* w klasie IgM wyłącznie w surowicy?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

11. Dot. pakietu nr 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie materiałów zużywalnych do analizatora I2-P tj. buforu czyszczącego, płyt do rozcieńczeń, końcówek 300 µl i 1100 µl (wyroby niemedyce) oraz buforu wyrównującego (wyrób medyczny1) w ilościach niezbędnych do wykonania wymaganej ilości oznaczeń, a tym samym na dodanie odpowiednich pozycji do tabeli formularza cenowego?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dot. pakietu nr 3. W odniesieniu do wymogu opisanego w SWZ rozdział II punkt 5 ppkt 3), czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobów medycznych dopuszczony do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz. U. 2024, poz. 1620 z późn. Zmianami), które posiadają deklaracje zgodności CE IVD? Zgodnie z prawem Wykonawca jest ciągle w okresie przejściowym zastosowania nowej ustawy oraz w trakcie implementowania certyfikatów CE IVD.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem że Wykonawca przedstawi wraz z ofertą dokument potwierdzający, że oferowany asortyment jest w trakcie procesu certyfikacji.

13. Dot. pakietu nr 3. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie złożenia oferty w zakresie poz. 1 oddzielnie dla zestawów do oceny przeciwciał w surowicy i oddzielnie dla płynu mózgowo – rdzeniowego. W związku z informacjami od producenta zestawów do oznaczania przeciwciał przeciwko *Treponema pallidum* klasa IgG, test służący do oceny przeciwciał jednocześnie w surowicy i płynie mózgowo – rdzeniowym, będzie w przyszłości zestawem dedykowanym wyłącznie do diagnostyki płynu mózgowo – rdzeniowego. W przypadku zgody Zamawiającego na powyższe, prosimy o podanie ilości oznaczeń, które należy wycenić odpowiednio dla surowicy oraz dla płynu mózgowo – rdzeniowego.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Paweł Lipiński

