

Szczecin, dnia 14 lutego 2017 r.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr A.272.2.2017 w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę testów laboratoryjnych dla Wojewódzkiej Stacji Sanitarно-Epidemiologicznej w Szczecinie na rok 2017”

Wojewódzka Stacja Sanitarно-Epidemiologiczna w Szczecinie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu przetargowym wpłynęły pytania dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zgodnie z treścią art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 ze zmianami) Zamawiający przekazuje Wykonawcom treść pytań dotyczących przetargu nieograniczonego wraz z odpowiedziami:

Pytanie nr 1:

Dot. § 7 umowy

Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zamianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta odczynnika?

Odpowiedź na pytanie nr 1: Tak, ale pod warunkiem każdorazowego uzgodnienia z Zamawiającym, po przedstawieniu produktu równoważnego i uzyskania zgody Zamawiającego.

Pytanie nr 2:

Dot. § 7 umowy

Czy Zamawiający dopuści zmiany numeru katalogowego, wielkości opakowania, nazwy testu z przyczyn niezależnych od Wykonawcy? W przypadku zmiany wielkości opakowania dla nowego produktu, czy Zamawiający dopuści przeliczenie ceny za oznaczenie?

Odpowiedź na pytanie nr 2: Tak, ale pod warunkiem każdorazowego uzgodnienia z Zamawiającym i uzyskaniu zgody.

Pytanie nr 3:

Dot. § 7 umowy

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

Odpowiedź na pytanie nr 3: Tak, ale pod warunkiem każdorazowego uzgodnienia z Zamawiającym i uzyskaniu zgody.

Pytanie nr 4:

Dot. § 4 ust. 4 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 na pytanie nr 4: Zamawiający dopuszcza zmianę stawki podatku VAT wyłącznie w przypadkach opisanych w § 4 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie nr 5:

Dot. § 4 ust. 4 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 na pytanie nr 5: Zamawiający dopuszcza zmianę stawki podatku VAT wyłącznie w przypadkach opisanych w § 4 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie nr 6:

Dot. § 5 ust. 1 pkt a oraz b umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO towaru?

Odpowiedź na pytanie nr 6: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7:

Dot. § 5 ust. 1 pkt a oraz b umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź na pytanie nr 7: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8:

Dot. § 4 ust. 9

Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

Odpowiedź na pytanie nr 8: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9:

Dot. § 3 ust. 6 pkt e oraz f umowy

Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw/ na wezwanie (dokumentów potwierdzających dopuszczeni do obrotu, certyfikaty jakości) w formie elektronicznej?

Odpowiedź na pytanie nr 9: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10:

Dot. § 4 ust. 2

Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź na pytanie nr 10: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższy zapis.

Pytanie nr 11:

Dotyczy: rozdział 6 ust. 7 pkt 1 SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź na pytanie nr 11: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12:

Dotyczy: rozdział 6 ust. 7 pkt 1 SIWZ

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 na pytanie nr 12: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 13:

Dotyczy: rozdział 6 ust. 7 pkt 1 SIWZ

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, jeśli produkt był kupowany wcześniej?

Odpowiedź na pytanie nr 13: Zamawiający nie wymaga dostarczenia próbek.

Pytanie nr 14:

Dotyczy: pakiet nr 10

W związku z wycofaniem z oferty zestawu opisanego w pozycji nr 2: Echinococcus granulosus IgG Western blot, który został zastąpiony udoskonalonym zestawem służącym jednocześnie do jakościowej oceny in vitro ludzkich przeciwciał klasy IgG przeciwko Echinococcus granulosus i Echinococcus multilocularis, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie zaoferowania w pozycji nr 1 trzech opakowań testu służącego do wykrywania i różnicowania przeciwciał IgG przeciwko Echinococcus multilocularis oraz przeciwciał IgG przeciwko Echinococcus granulosus, w zamian za te, opisane w pozycji nr 2. Zestaw opisany i wymagany w pozycji nr 1 jest testem doskonale dopasowanym do potwierdzania wyników skryningowych testów serologicznych podczas detekcji specyficznych dla Echinococcus przeciwciał (IHA, IIFT, ELISA). Wykorzystanie pełnego ekstraktu antygeny oraz biochemicznie wyprodukowanych pojedynczych antygenów Echinococcus granulosus oraz Echinococcus multilocularis w teście pozwala także na

różnicowanie pomiędzy bąblowicą jedno- i wielojamową (alweolarną) wywołaną odpowiednio przez *Echinococcus granulosus* i *multilocularis*.

Odpowiedź na pytanie nr 14: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie trzech opakowań testu w pozycji nr 1

Pytanie nr 15:

Dotyczy: pakiet nr 5, poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 9 surowicy O6₁ zamiast O6 ?

Odpowiedź na pytanie nr 15: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16:

Dotyczy: pakiet nr 5, poz. 3, 7, 10, 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie surowic z następującymi terminami ważności:

- pozycja 3 - 2017.12,
- pozycja 7 – 2018.02,
- pozycja 10 – 2018.11,
- pozycja 14 – 2017.12?

Producent surowic (firma SIFIN) posiada obecnie na stanie magazynowym surowice z takimi terminami ważności.

Odpowiedź na pytanie nr 16: Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

- w zakresie poz. 3 – Zamawiający nie wyraża zgody;
- w zakresie poz. 7 – Zamawiający wyraża zgodę;
- w zakresie poz. 10 – Zamawiający wyraża zgodę;
- w zakresie poz. 14 – Zamawiający nie wyraża zgody;

Pytanie nr 17:

Dotyczy: pakiet nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy z dni kalendarzowych na dni robocze?

Odpowiedź na pytanie nr 17: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18:

Dotyczy: pakiet nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków antybiotykowych z minimalnym terminem ważności wynoszącym 12-15 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 18: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krążków antybiotykowych z minimalnym terminem ważności wynoszącym 12 miesięcy.

Pytanie nr 19:

Dotyczy: pakiet nr 11

Uprzejmie prosimy Zamawiającego na zgodę na dostarczenie odczynnika do Toxoplasmy gondii IgG, który w będzie zawierał również w zestawie odczynnik do Awidności.

Oferowany przez nas zestaw spełnia warunki graniczne wymagane przez Zamawiającego w punktach 1 oraz 2 pakietu 11, tym samym prosimy o połączenie pozycji 1 i 2 w jedną. Możliwa ilość wykonanych testów w zestawie, odpowiada wymaganej przez Zamawiającego ilości oznaczeń w punktach 1 oraz 2.

Odpowiedź na pytanie nr 19: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20:

Dotyczy: pakiet nr 11

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości dostarczenia testów zawartych w pakiecie 11 z 6 miesięcznym terminem ważności.

Odpowiedź na pytanie nr 20: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21:

Dotyczy: pakiet nr 17, poz. 1

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie testów wieloparametrowych w opakowaniu po 100 sztuk, przy stosownym przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego. Zaoferowanie testów w opakowaniu po 1 sztuce oznaczałoby konieczność znacznego podwyższenia cen ze względu na uwzględnienie kosztów transportu oraz opakowania.

Odpowiedź na pytanie nr 21: Zamawiający dopuszcza również testy w opakowaniu po 100 szt.

Pytanie nr 22:

Dotyczy: pakiet nr 17, poz. 1

Uprzejmie prosimy o sprecyzowanie czy wymagane przez Zamawiającego ilości dotyczą podwójnych testów podzielnych na dwa pojedyncze wskaźniki, czy pojedynczych wskaźników po podziale?

Odpowiedź na pytanie nr 22: Zamawiający wymaga pasków na pojedyncze oznaczenie, nie dzielone do sterylizacji w autoklawie w temp. 121° C przez 15 minut (z oznaczeniem parametrów na pasku).

Pytanie nr 23:

Dotyczy: pakiet nr 17, poz. 2

Uprzejmie prosimy o sprecyzowanie czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający w w/w pozycji zamiast taśmy ze wskaźnikiem procesu sterylizacji parowej wymaga zaoferowania taśmy **do sterylizacji suchym gorącym powietrzem** na co wskazuje podana przez Zamawiającego temperatura sterylizacji 160°C (sterylizacja parą wodną nie odbywa się w przedziale temperatur 121⁰C-134⁰C)?

Odpowiedź na pytanie nr 23: Zamawiający wymaga taśmy do sterylizacji suchym gorącym powietrzem w temperaturze 160 °C.

Pytanie nr 24:

Dotyczy: pakiet nr 17, poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją? Zgoda Zamawiającego pozwoli nam na złożenie znacznie tańszej cenowo oferty.

Odpowiedź na pytanie nr 24: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25:

Dotyczy: pakiet nr 17, poz. 7

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie testów w opakowaniu po 40 sztuk, przy stosownym przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego. Zaoferowanie testów w opakowaniu po 1 sztuce oznaczałoby konieczność znacznego podwyższenia cen ze względu na uwzględnienie kosztów transportu oraz opakowania.

Odpowiedź na pytanie nr 25: Zamawiający dopuszcza również testy w opakowaniu po 40 szt.

Pytanie nr 26:

Dotyczy: pakiet nr 17, poz. 8

Uprzejmie prosimy o skorygowanie temperatury w jakiej mają być stosowane testy, gdyż w podanej przez Państwa temperaturze, tj. 117⁰C nie odbywa się sterylizacja parą wodną (sterylizacja parą wodną odbywa się w przedziale temperatur 121⁰C-134⁰C).

Odpowiedź na pytanie nr 26: Zamawiający ma na myśli testy stosowane w temperaturze 117⁰C.

Pytanie nr 27:

Dotyczy: pakiet nr 17

Asortyment zaoferowany w Pakiecie nr 17 nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. nr 107, poz. 679/2010). Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści złożenie do oferty stosownego oświadczenia?

Odpowiedź na pytanie nr 27: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 28:

W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, prosimy o podanie, czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a od 0,5 w górę).

Odpowiedź na pytanie nr 28: Wszystkie wyliczenia Wykonawca dokonuje zgodnie z zasadami matematyki.

Pytanie nr 29:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym zapisów dotyczących tylko tych pakietów, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Pozostałe pakiety zostaną usunięte.

Odpowiedź na pytanie nr 29: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30:

Dotyczy: pakiet nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów formularza cenowego na następujący zapis: „instrukcja w j. polskim udostępniona w formie elektronicznej na stronie www....”?

Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej na której znajdują się aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne i karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności, dostępne dla Zamawiającego całodobowo.

Odpowiedź na pytanie nr 30: Zamawiający wyraża zgodę, aby instrukcje wykonania testów były udostępnione w formie elektronicznej, natomiast wymaga, aby karty charakterystyk i certyfikaty kontroli dostarczane były w formie papierowej przy pierwszej dostawie.

Pytanie nr 31:

Dotyczy: pakiet nr 21

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na odczynniki z następującymi terminami ważności:

- a. Poz. 40 i poz. 42 minimum 3-4 miesiące?
- b. Poz. 10, 12, 28, 30-34, 38 i 43 minimum 4-7 miesięcy?

Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić termin ważności odczynników na wymagane przez Zamawiającego. Oferowane terminy ważności zostaną wpisane do oferty zgodnie z zaleceniami producenta. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta.

Odpowiedź na pytanie nr 31: Zamawiający wyraża zgodę na minimalny 4-miesięczny termin ważności odczynników w przypadku pozycji 40 i 42 oraz minimalny 7-miesięczny termin ważności odczynników w przypadku poz. 10, 12, 28, 30-34, 38 i 43.

Pytanie nr 32:

Dotyczy: pakiet nr 21, poz. 19 i 20

Z uwagi na fakt konfekcjonowania odczynnika VP1 i VP2 w jednym opakowaniu i braku możliwości rozdzielenia tych odczynników. Czy Zamawiający wyraża zgodę na połączenie pozycji 19 i 20 w pakiecie 21, w jedną pozycję i wycenę 2 opakowań odczynnika VP1+VP2, które w pełni pokryją zapotrzebowanie, czyli po 4 ampułki każdego z odczynnika?

Odpowiedź na pytanie nr 32: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 33:

Dotyczy: pakiet nr 21, poz. 8

Czy Zamawiający wyraża zgodę w pakiecie 21 pozycja 8 na zaproponowanie generatorów atmosfery konfekcjonowanych po 20 sztuk w opakowaniu i zaoferowanie 1 opakowania, które pokryje w pełni wymagane zapotrzebowanie ?

Uzasadnienie: generatory do hodowli bakterii w warunkach beztlenowych – komplet woreczki plus generator (Genbag anaer) jest konfekcjonowany po 20 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź na pytanie nr 33: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 34:

Dotyczy: §3 ust. 6f umowy

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania certyfikatów kontroli jakości wraz każdą dostawą, jeśli są one umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający będzie miał zapewniony całodobowy, bezpłatny dostęp?

Odpowiedź na pytanie nr 34: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zapisów w tej kwestii.

Pytanie nr 35:

Dotyczy: §5 ust. 1 lit. a

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1%?

Odpowiedź na pytanie nr 35: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36:

Dotyczy: §5 ust. 1 lit. b

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1%?

Odpowiedź na pytanie nr 36: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37:

Dotyczy: pakiet nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1, dopuści krążki zawierające szybko rozkładające się antybiotyki takie jak m.in. Cefprozol, Ertapenem, Florfenicol, Fluconazole, Voriconazole i inne, o minimalnym terminie ważności 9 miesięcy? Maksymalny czas trwałości krążków od daty produkcji dla szybko rozkładających się antybiotyków to 52 tygodnie.

Odpowiedź na pytanie nr 37: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 38:

Dotyczy: pakiet nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 wymaga, aby oferowane krążki antybiotykowe posiadały pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów?

Odpowiedź na pytanie nr 38: Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowane krążki antybiotykowe posiadały pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów.

Pytanie nr 39:

Dotyczy: pakiet nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji nr 1 dopuści system generowania warunków beztlenowych, który redukuje poziom tlenu do poziomu poniżej 1%, a zawartość CO₂ w tym czasie wzrasta do 9-13%? Reakcja nie wymaga katalizatora, ani obecności wody, a podczas reakcji nie wydziela się wybuchowy wodór. Prosimy także o wskazanie objętości użytkowej (słój 2,5litra, słój 3,5litra, czy woreczki)?

Odpowiedź na pytanie nr 39: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ system musi spełniać wymagania normy do badania *Clostridium perfringens* (łącznie z przetrwalnikami) PN-EN ISO 14189:2016-10 (generowanie atmosfery w granicach 90% wodoru i 10% dwutlenku węgla).

Pytanie nr 40:

Dotyczy: pakiet nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 w pozycji nr 2 dopuści wskaźnik atmosfery beztlenowej pakowany pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 100szt. i przeliczenie zapotrzebowania?

Odpowiedź na pytanie nr 40: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 41:

Dotyczy: pakiet nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 miał na myśli „szt.” w kolumnie miano opakowania jednostkowego zamiast „ml”?

Odpowiedź na pytanie nr 41: Zamawiający miał na myśli „szt.”

Pytanie nr 42:

Dotyczy: pakiet nr 19, poz. 2, 3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 w pozycji nr 2 i 3 dopuści mikro płytki o minimalnej ważności 4 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 42: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43:

Dotyczy: pakiet nr 22, poz. 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 w pozycji nr 5 dopuści produkt z minimalną trwałością 9 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 43: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 44:

Dotyczy: pakiet nr 22, poz. 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 w pozycji nr 7 dopuści produkt z minimalną trwałością 2 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 44: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 45:

Dotyczy: pakiet nr 22, poz. 8

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 w pozycji nr 8 dopuści produkt z minimalną trwałością 9 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 45: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46:

Dotyczy: pakiet nr 22, poz. 19

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 w pozycji nr 19 dopuści test w postaci pasków?

Odpowiedź na pytanie nr 46: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

DYREKTOR
Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej
w Szczecinie
Julia Dobrzycka
dr n. med. Małgorzata Domagała-Dobrzycka