



**REGIONALNE CENTRUM
KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA
W BIAŁYMSTOKU**

**ul. M. Skłodowskiej-Curie 23, 15-950 Białystok
tel. 85 744 70 02, fax 85 744 71 33**

www.rckik.bialystok.pl sekretariat@rckik.bialystok.pl



Białystok, dnia 23.06.2022 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr ZP/TP-13/22 na „Dostawę odczynników hematologicznych z kontrolami i materiałami eksploatacyjnymi wraz z dzierżawą analizatora hematologicznego”, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, opublikowanego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2022/BZP 00198283/01 w dniu 07.06.2022 r.

**WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Zamawiający Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Białymstoku informuje, iż działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r., poz. 1129 t.j.) przekazuje treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu nr ZP/TP-13/22 na „Dostawę odczynników hematologicznych z kontrolami i materiałami eksploatacyjnymi wraz z dzierżawą analizatora hematologicznego” wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1 – dotyczy załącznika 4, część 2 pkt. 11

Czy Zamawiający zezwala, aby maksymalna objętość próbki w trybie podajnikowym wynosiła 53 ul, jest to objętość niewiele większa od wymaganej 50 ul?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, aby maksymalna objętość próbki w trybie podajnikowym wynosiła 53 ul. W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 2, pkt 11 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 2, pkt 11.

Pytanie 2 – dotyczy załącznika 4, część 2 pkt. 18

Czy z uwagi na fakt, że specyfika pracy w laboratorium RCKiK nie obejmuje diagnostyki osób chorych z leukopenią, Zamawiający zezwala, aby oferowany analizator hematologiczny w przypadku niskich wartości WBC posiadał możliwość wykonania testu powtórkowego w celu weryfikacji otrzymanego wyniku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby oferowany analizator hematologiczny, w przypadku niskich wartości WBC, posiadał możliwość wykonania testu powtórkowego w celu weryfikacji otrzymanego wyniku.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 2, pkt 18 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 2, pkt 18.

Pytanie 3 – dotyczy załącznika 4, część 2 pkt. 20

Czy Zamawiający zezwala, aby zakresy liniowości w oferowanym analizatorze hematologicznym były w następujących zakresach:

WBC od 0 – 120 tys/ ul w trybie CDR do 360 tys/ul

HCT od 0 – 67 %

PLT od 0 – 1900 tys/ ul w trybie CDR do 3800 tys/ul dla osocza bogatopłytkowego do 5 600 tys/ul?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora o proponowanych zakresach liniowości.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 2, pkt 20 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 2, pkt 20.

Pytanie 4 – dotyczy załącznika 4, część 2 pkt. 39

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie analizatora, którego szerokość wynosi 82 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, którego szerokość wynosi 82 cm.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 2, pkt 39 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 2, pkt 39.

Pytanie 5 – dotyczy załącznika 4, część 2

W kolumnie nazwanej „Charakterystyka proponowanego przez Wykonawcę produktu” Zamawiający w każdym wierszu pozostawił możliwość wyboru TAK/NIE *). Przy czym pod tabelą odniesienie do gwiazdki zostało określone jako „Niepotrzebne skreślić”. Czy w przypadku skreślenia słowa TAK i pozostawienia słowa NIE oferta wykonawcy będzie podlegała odrzuceniu? W kolumnie „UWAGI” Zamawiający w niektórych wierszach wskazał jakich informacji oczekuje by wykonawcy. Natomiast niektóre pola pozostały puste. Czy w tej sytuacji Wykonawca winien w pozostałych polach wpisać parametr oferowany? Czy też powinien pozostawić pole niewypełnione?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w przypadku braku potwierdzenia spełnienia przez oferowane produkty minimalnych wymagań Zamawiającego (tj. skreślenia słowa „TAK” i pozostawienia słowa „NIE”) oferta Wykonawcy będzie podlegała odrzuceniu.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w przypadku kolumny „UWAGI” wymaga podania oferowanych parametrów tylko we wskazanych miejscach (pozostałe należy pozostawić niewypełnione).

Pytanie 6 – dotyczy terminu związania ofertą i dostawy analizatorów

Termin związania ofertą w SWZ został określony na dzień 14.07.2022 r. Natomiast termin dostawy i instalacji analizatora został określony nie później niż do 31.07.2022 r. W sytuacji, gdy postępowanie zostanie rozstrzygnięte w miarę szybko i umowa zostanie podpisana w dniu 01.07.2022 r. to Wykonawca będzie miał 30 dni na dostawę i instalację analizatora. Natomiast jeżeli rozstrzygnięcie postępowania będzie przedłużało się w czasie to ten czas na dostawę i instalację analizatora będzie się automatycznie skracał. Czy w tej sytuacji Zamawiający dopuści by termin instalacji analizatora wynosił 30 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. pkt 8 SWZ /TERMIN I MIEJSCE WYKONANIA ZAMÓWIENIA/ ppkt 8.2 oraz § 2 ust. 1 pkt 2) Projektowanych postanowień umowy (stanowiących Załącznik nr 7 do SWZ).

Pytanie 7 – dotyczy punktu 7, Część 1

Parametry diagnostyczne określające ilościowo stan aktywacji neutrofilów oraz limfocytów reaktywnych i syntetyzujących przeciwciała w wartościach odsetkowych i bezwzględnych pomocne w diagnozowaniu i różnicowaniu stanów zapalnych i infekcji. Parametry te powinny być mierzone z wykorzystaniem fluorescencyjnej cytometrii przepływowej i być dostępne w rutynowym badaniu morfologii CBC+DIFF.

Wnosimy do Zamawiającego o usunięcie wskazanego zapisu ze specyfikacji. Parametry opisane w tym podpunkcie służą do wstępnej oceny czy w danym przypadku mamy do czynienia z chorobą o podłożu infekcyjnym czy też wynik wskazuje na chorobę rozrostową krwi. Jest to pomocne w ustaleniu dalszej drogi diagnostyki w ośrodkach wielospecjalistycznych. Biorąc pod uwagę profil działalności jednostki oraz fakt, że analizator ma służyć do badania krwi dawców i oceny czy nadaje się ona do donacji zapis ten traktujemy jako sztuczne ograniczenie konkurencji a nie warunek konieczny. Dodatkowo jest to parametr opatentowany i dostępny w analizatorach tylko jednej firmy, w tym przypadku Sysmex Polska Sp. z o.o. co wskazuje na wybór wykonawcy już na etapie dokonywania opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie z Opisu przedmiotu zamówienia dot. Części 1 pkt 7.

Jednocześnie Zamawiający odnosząc się do stwierdzenia Wykonawcy, że analizator ma służyć jedynie do badania krwi dawców i oceny czy nadaje się ona do donacji wyjaśnia i podkreśla, iż obecna działalność laboratorium RCKiK rozszerzona jest o wykonywanie badań diagnostycznych dla Zleceniodawców takich jak, m.in.: Poradnie Podstawowej Opieki Zdrowotnej, Ośrodki specjalistyczne (pacjenci nad którymi sprawują opiekę hematolodzy, onkolodzy, neonatolodzy, położnicy i ginekolodzy), Ośrodek Dawców Szpiku (opieka nad dawcami komórek macierzystych), badania wykonywane w zakresie kontroli jakości krwi i jej składników, badania naukowe. Hematologiczne parametry stanu zapalnego (ocena stanu aktywacji neutrofilii i limfocytów) umożliwiają wczesną diagnostykę, dzięki czemu możliwe jest szybsze rozpoczęcie odpowiedniego leczenia lub jego zmodyfikowanie.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 1, pkt 7 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 1, pkt 7.

Pytanie 8 – dotyczy punktu 12, Część 1

Analizator posiada możliwość oznaczenia odsetka mikrocytów i makrocytów jako parametrów diagnostycznych, zwalidowanych przez producenta, przesyłane do LIS.

Wnosimy do Zamawiającego o **usunięcie** wskazanego punktu ze specyfikacji jako służącego jedynie ograniczeniu konkurencji. Oznaczanie odsetka mikrocytów i makrocytów służy ocenie i diagnozie pacjentów z podejrzeniem niedokrwistości oraz zawężeniu możliwych jej przyczyn. Ponieważ głównym profilem działalności Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa nie jest diagnostyka i leczenie pacjentów z niedokrwistością wymóg, aby ten parametr był certyfikowany jako parametr diagnostyczny jest przez nas traktowany jako wskazanie konkretnego wykonawcy mogącego zapewnić takie rozwiązanie, czyli firmy Sysmex Polska Sp. z o.o.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie pkt 12.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 1, pkt 12 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 1, pkt 12.

Pytanie 9 – dotyczy punktu 18, Część 1

Dodatkowy tryb pomiaru WBC dla próbek leukopenicznych (możliwość dodatkowej weryfikacji leukocytów w próbce badanej). Możliwość wyboru manualnego z menu analizatora przez Użytkownika.

Wnosimy do Zamawiającego o **zmianę brzmienia** wymienionego zapisu na „Dodatkowy tryb pomiaru WBC dla próbek leukopenicznych (możliwość dodatkowej weryfikacji leukocytów w próbce badanej), uruchamiany automatycznie lub manualnie.” Oferowany analizator po wykryciu nieprawidłowości w badanej próbce sam wydłuża czas pomiaru w celu jej poprawnej i dodatkowej weryfikacji. Takie rozwiązanie zapewnia wysoki standard pracy i nie wpływa negatywnie na jakość wyników. Pozostawienie zapisu w obecnej formie wskazuje na konkretnego wykonawcę mogącego zapewnić opisane rozwiązanie, czyli firmę Sysmex Polska Sp. z o.o. i nie pozwala zapewnić uczciwej konkurencji w ogłoszonym postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje o usunięciu pkt 18.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 1, pkt 18 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 1, pkt 18.

Pytanie 10 – dotyczy punktu 22, Część 1

Oprogramowanie analizatora posiadające moduł kontroli jakości zawierające dane liczbowe i graficzne oraz wykresy Levy Jeningsa, X-BarM (nie dopuszcza się oprogramowania zewnętrznego).

Wnosimy do Zamawiającego o **zmianę brzmienia** wymienionego zapisu na „Moduł kontroli jakości zawierający dane liczbowe i graficzne oraz wykresy Levy-Jeningsa i X-BarM dostępny w oprogramowaniu własnym analizatora lub oprogramowaniu zewnętrznym”. To czy weryfikacja kontroli jakości będzie się odbywać

z poziomu oprogramowania analizatora czy z poziomu oprogramowania zewnętrznego nie ma żadnego wpływu na jakość uzyskanych wyników oraz warunki pracy. Wskazane rozwiązanie nie ma też żadnego uzasadnienia merytorycznego poza ograniczeniem konkurencji do firmy Sysmex Polska Sp. z o.o., która jest jedyną firmą mogącą spełnić ten zapis.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści pkt 22 i nadania mu brzmienia zaproponowanego przez Wykonawcę. W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 1, pkt 22 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 1, pkt 22.

Pytanie 11 – dotyczy punktu 29, Część 1

Wbudowana w oprogramowanie własne analizatora instrukcja obsługi w języku polskim.

Wnosimy do Zamawiającego o **zmianę brzmienia** tego zapisu na „Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczana wraz z analizatorem”. Jest to parametr, który w żaden sposób nie ma wpływu na pracę analizatora, nie ma również uzasadnienia merytorycznego. Pozostawienie zapisu w jego obecnym brzmieniu wskazuje na wybór wykonawcy już na etapie ogłoszenia postępowania, ponieważ jest on możliwy do spełnienia tylko przez firmę Sysmex Polska sp. z o.o.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że odstępuje od ww. wymogu i usuwa pkt 29.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 1, pkt 29 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 1, pkt 29.

Pytanie 12 – dotyczy punktu 39, Część 2

Wymiary analizatora: głębokość nie większa niż 70 cm, szerokość nie większa niż 80 cm, wysokość nie większa niż 60 cm.

Wnosimy do Zamawiającego o **wykreślenie lub o zmianę brzmienia** tego zapisu na „Wymiary analizatora: głębokość nie większa niż 70 cm, szerokość nie większa niż 80 cm, wysokość nie większa niż 60 cm. W przypadku oferowania analizatora o wymiarach przekraczających wyspecyfikowane (do 20%) Zamawiający wymaga dostarczenia stołu pod analizator”. Pozostawienie zapisu w jego obecnym brzmieniu wskazuje na wybór wykonawcy już na etapie ogłoszenia postępowania, ponieważ jest on możliwy do spełnienia tylko przez firmę Sysmex Polska sp. z o.o.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pkt 39.

Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, iż analizator zostanie zainstalowany w Pracowni Laboratoryjnej TO w Suwałkach o powierzchni 13,26 m². Zważywszy na niewielką powierzchnię pracowni, istniejącą stałą zabudowę, stanowisko do pobierania próbek krwi od dawcy, a także pozostałe wyposażenie pracowni, analizator większy o 20% niż podany w specyfikacji nie zmieści się pod zamontowanymi szafkami wiszącymi. Zamawiający jest w stanie wstawić do pracowni analizator o maksymalnych wymiarach: głębokość 80 cm, szerokość 90 cm, wysokość 65 cm. Ponadto proponowane przez Wykonawcę rozwiązanie, tj. dostawa stołu pod analizator nie rozwiązuje problemu związanego z brakiem miejsca na jego wstawienie.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 2, pkt 39 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 2, pkt 39.

Pytanie 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje wpięcia analizatorów hematologicznych w oprogramowanie E-Krew. Zgodnie z informacjami uzyskanymi od producenta oprogramowania jest ono dedykowane do analizatorów serologicznych, a nie hematologicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga współpracy analizatorów, w zakresie określonym w SWZ, z systemami informatycznymi Zamawiającego, tj. Centrum (Marcel S.A.) i eKrew /Centrum e-Zdrowie/ – dot. Części 1 oraz eKrew /Centrum e-Zdrowie/ – dot. Części 2.

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia – Część I:

Pytanie 14 – dotyczy załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia, pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za spełnione, aby Wykonawca zaoferował jako kontrolę zewnątrzlaboratoryjną kontrolę jakości producenta oferowanego analizatora, która oparta jest na materiale do kontroli codziennej, jest kontrolą międzylaboratoryjną, daje możliwość prowadzenia kontroli codziennie oraz uzyskanie certyfikatu uczestnictwa jak również miesięcznych raportów kontroli?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga udziału w niezależnej międzynarodowej kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

Pytanie 15 – dotyczy załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia, pkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów oraz w ilości zabezpieczającej wykonanie kontroli na 3 poziomach codziennie przez cały okres trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia – Część II

Pytanie 16 – dotyczy załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia, pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za spełnione, aby Wykonawca zaoferował jako kontrolę zewnątrzlaboratoryjną kontrolę jakości producenta oferowanego analizatora, która oparta jest na materiale do kontroli codziennej, jest kontrolą międzylaboratoryjną, daje możliwość prowadzenia kontroli codziennie oraz uzyskanie certyfikatu uczestnictwa jak również miesięcznych raportów kontroli?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga udziału w niezależnej międzynarodowej kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

Pytanie 17 – dotyczy załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia, pkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie materiału kontrolnego zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów oraz w ilości zabezpieczającej wykonanie kontroli na 3 poziomach codziennie przez cały okres trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18 – dotyczy załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia, pkt 6

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga aby, zgodnie z powszechną praktyką co najmniej parametry RBC, HGB, HCT, WBC, PLT były parametrami mierzonymi (nie wyliczanymi), z których następnie wyliczane są odpowiednie wskaźniki (m. in. czerwonekrwinkowe, płytkowe)?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że parametry takie jak RBC, HGB, HCT, WBC, PLT muszą być parametrami mierzonymi a nie wyliczanymi.

Pytanie 19 – dotyczy załącznika nr 4 do SWZ – Specyfikacja przedmiotowa oferowanego przedmiotu zamówienia, pkt 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowany analizator posiadał oprogramowanie w języku angielskim i jednocześnie wbudowaną w oprogramowanie instrukcję obsługi w języku polskim pozwalającą na automatyczne przekierowanie do działań naprawczych, po wykryciu ewentualnego błędu w trakcie pracy analizatora? Pozwala to na szybkie usunięcie błędu, powrót do rutynowej pracy oraz oszczędność czasu, co jest bardzo istotne w sytuacji konieczności szybkiego wykonania badań do kwalifikacji dawców.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby oferowany analizator posiadał oprogramowanie w języku angielskim i jednocześnie wbudowaną w oprogramowanie instrukcję obsługi w języku polskim pozwalającą na automatyczne przekierowanie do działań naprawczych, po wykryciu ewentualnego błędu w trakcie pracy analizatora.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Opisu przedmiotu zamówienia (stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ), Część 2, pkt 36 oraz Specyfikacji oferowanego przedmiotu zamówienia (stanowiącej Załącznik nr 4 do SWZ), Część 2, pkt 36.

Pytanie 20 – dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ

Czy w celu większej przejrzystości formularza, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie tylko tych części, do których Wykonawca przystępuje?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie tylko tych części Formularza oferty, do których Wykonawca przystępuje.

Pytanie 21 – dotyczy Umowy

Czy Zamawiający dopuści możliwość podpisania umowy w formie elektronicznej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę umocowaną (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie zawarta w formie korespondencyjnej.

Pytanie 22 – dotyczy pkt. 8.1 SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez zmianę określenia: z „od dnia zawarcia umowy” na „od dnia podpisania umowy przez obie Strony”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Projektowane postanowienia umowy, Załącznik nr 7 do SWZ

Pytanie 23 – dotyczy § 6 ust. 5 oraz §6 ust. 18 pkt 2):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czasu naprawy poprzez dodanie zapisu „w dni robocze, tj. dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (w rozumieniu Ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy).”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści § 6 ust. 5 oraz § 6 ust. 18 pkt 2) Projektowanych postanowień umowy.

W związku z powyższym, Zamawiający dokonał modyfikacji odpowiednich zapisów SWZ w tym zakresie, tj. Projektowanych postanowień umowy (stanowiących Załącznik nr 7 do SWZ).

Pytanie 24 – dotyczy § 8 ust. 3

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy dostarczania na swój koszt odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych w przypadku niedoszacowania ich ilości w ofercie. Prosimy o usunięcie ww. zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużywania odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużywania odczynników przez Zamawiającego.

Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu:

„z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie ww. zapisu.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, wprowadził zmiany w treści SWZ zgodnie z załącznikiem do niniejszych wyjaśnień.

Wyjaśnienia oraz zmiana treści SWZ jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców i należy ją uwzględnić przy sporządzaniu i składaniu ofert.

W załączeniu:

- 1) SWZ – po zmianach z dnia 23.06.2022 r.

ZATWIERDZAM

DYREKTOR
Regionalnego Centrum Kardiologii
i Kardiologii w Białymstoku

Prof. dr hab. n. med. Piotr Marek Radziwon

