

DZPZ/333/14UEPN/2020

Olsztyn dn.17 czerwca 2020r.

Do wiadomości uczestników postępowania

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

ul. Żołnierska 18

10 – 561 Olsztyn

WYJASNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na wybór wykonawców zadania pn. **Urządzenia medyczne** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2020/S 110-266538 z dnia 09.06.2020r*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy *Prawo zamówień publicznych*, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

CZĘŚĆ NR 1 - AUTOMATYCZNY SYSTEM ZAMKNIĘTY DO REAL TIME PCR

- Dotyczy części nr 1 ROZDZIAŁ V, pkt. pkt. 1.1** Wykonawca w swej ofercie posiada sprzęt spełniający techniczne wymogi Zamawiającego, mając powyższe na uwadze zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu Wykonawcę tj. jednego z liderów na rynku diagnostyki medycznej, który swoim doświadczeniem w zakresie części nr 1 wykaże **jedną** dostawę sprzętu odpowiadającego swoim rodzajem zamówieniu oraz przekraczającą wartość 150.000,00 złotych? Uzasadnienie: wskazany przez Zamawiającego próg kwotowy w obecnym stanie prawnym uniemożliwia złożenie oferty Wykonawcy w ogłoszonym postępowaniu. Na gruncie określania warunków udziału w postępowaniu oraz ich proporcjonalności, wymóg określony przez Zamawiającego doprowadzi do zawężenia kręgu wykonawców mogących ubiegać się o udzielenie zamówienia, co ma bezpośrednie przełożenie na zachowanie konkurencji. Konieczne jest zatem zachowanie równowagi pomiędzy interesem zamawiającego w uzyskaniu rękojmi należytego wykonania zamówienia a interesem wykonawców, którzy poprzez sformułowanie nadmiernych wymagań mogą zostać wyeliminowani z postępowania. Nieproporcjonalność warunku zachodzi w sytuacji, gdy równowaga ta zostanie zachwiana, powodując uniemożliwienie ubiegania się o zamówienie Wykonawcy mającemu potencjał dający rękojmię prawidłowej realizacji zamówienia i takim też Wykonawcą jest składa dający niniejsze zapytanie. Mając powyższe na uwadze wnosimy o modyfikację wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę warunków udziału w postępowaniu w związku z czym w zakresie **zdolności technicznej lub zawodowej** dla części nr 1 - Wykonawca spełni warunek, jeżeli wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert wykonał należycie co najmniej **1 dostawę** odpowiadająca rodzajem i wartością przedmiotowi o wartości nie mniejszej niż **150 000,00 zł**.

- Dotyczy części nr 1** W związku z powyższym pytaniem, w przypadku braku zgody Zamawiającego, a mając na uwadze przytoczoną argumentację, czy Zamawiający dokona alternatywnie modyfikacji warunków udziału w postępowaniu tj. ROZDZIAŁ V, pkt. pkt. 1.1 w sposób umożliwiający złożenie oferty Wykonawcom, którzy wykażą realizację łącznej wartości dostawy (dzierżawa aparatury wraz ze sprzedażą odczynników) w kwocie wskazanej

przez Zamawiającego? Wymagany przez Zamawiającego asortyment jest w ofercie Wykonawcy od niedawna i realizowane inwestycje wciąż trwają.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał modyfikacji treści SIWZ w zakresie wnioskowanym przez Wykonawcę w pytaniu nr 1 tym samym umożliwił udział w postępowaniu.

3. **Dotyczy części nr 1** w przypadku braku zgody na powyższe pytania czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku SIWZ rozdział V punkt 1.1 jeśli Wykonawca przedstawi realizację dostaw w zakresie dostawy urządzeń medycznych, znajdujących się w ofercie Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał modyfikacji treści SIWZ w zakresie wnioskowanym przez Wykonawcę w pytaniu nr 1 tym samym umożliwił udział w postępowaniu.

4. **Dotyczy części nr 1** czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin zapłaty 60 dni od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje 30 dniowy termin płatności ponieważ dostawa finansowana jest ze środków UE i rozliczenie musi nastąpić w listopadzie 2020r.

5. **Dotyczy części nr 1 Załącznik nr 3 do SIWZ** arkusz obliczenia ceny: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pozycji 1 na dwa wiersze, w związku z zastosowaniem dwóch różnych stawek VAT dla systemu do szybkiej identyfikacji drobnoustrojów (moduł analityczny – stawka podatku VAT 8%; oprzyrządowanie – stawka podatku VAT 23%)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwość rozdzielenia pozycji nr 1 na dwie pozycje.

6. **Dotyczy części nr 1 załącznik nr 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza cenowego o kolumnę zawierającą liczbę opakowań w pełni pokrywającą wymagane zapotrzebowanie oraz dokonanie wyceny wg. pełnych oferowanych przez wykonawcę opakowań handlowych?

W ten sposób przedstawiona kalkulacja odzwierciedli realne koszty, które Zamawiający będzie ponosił w trakcie realizacji kontraktu i ułatwi proces składania zamówień. Jednocześnie zaznaczamy, że istnieje możliwość zakupu wyłącznie pełnych opakowań handlowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie podanych w formularzu cenowym ilości sztuk na opakowania i zaokrąglenie w górę do pełnego opakowania.

7. **Dotyczy części nr 1 załącznik nr 3** Czy Zamawiający mógłby doprecyzować przedmiot zamówienia w pozycji 5: Uniwersalne fiolki transportowe dla wirusów, chlamydii, mykoplastm (do nosogardzieli) - czy chodzi o wymazówki wraz z podłożem transportowym odpowiednich dla badań genetycznych metodą PCR?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli wymazówki z podłożem transportowym dla wirusów do badań PCR.

8. **Dotyczy części nr 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poniższe terminy ważności oraz zmodyfikuje parametry oceniane w załączniku nr 5

- W pozycji 17 ad. 1 min. 6 miesięcy – 0 pkt. itd. zgodnie z SIWZ?
- W pozycji 17 ad. 2 min. 6 miesięcy – 0 pkt.; 8 m-cy – 0,5 pkt. itd. zgodnie z SIWZ?
- W pozycji 17 ad. 3 min. 6 miesięcy – 0 pkt. itd. zgodnie z SIWZ?
Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty nie można określić terminu ważności odczynników na minimum określone przez Zamawiającego. Wykonawca nie ma prawa gwarantować okresu ważności dłuższego niż zalecany przez producenta

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał zmiany w zakresie terminów ważności patrz: Załącznik nr 5 *Zmodyfikowany, obowiązujący formularz parametrów wymaganych i ocenianych dla cz. nr 1.*

CZEŚĆ 3 – ZAMGŁAWIACZ

9. Czy Zamawiający wymaga urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą dyfuzji wspomaganą nadmuchem z prędkością 80 m/s? Taka szybkość wyrzutu środka skutkuje maksymalną zdolnością do penetracji w trudno dostępne miejsca w krótkim czasie. Dodatkowo cyrkulacja obejmuje wtedy całą przestrzeń pomieszczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił w opisie przedmiotu zamówienia prędkości nadmuchu.

10. Czy Zamawiający wymagał dostarczenia urządzenia do dezynfekcji pomieszczeń metodą suchej mgły o wielkości kropli 5 mikrometrów? Taka wielkość kropli zapewnia optymalną zdolność penetracji środka, przy jednoczesnym zachowaniu właściwości mgły suchej tzn. nie pozostawiającej osadu ani wilgoci na powierzchniach dezynfekowanych i nie wpływającej szkodliwie na urządzenia medyczne oraz elektroniczne pozostawione w pomieszczeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określił w opisie przedmiotu zamówienia wielkości kropli.

11. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga urządzenia, które posiadała możliwość podłączenia elastycznego węża do dezynfekcji klimatyzacji/przewodów wentylacyjnych, miejsc trudnodostępnych ale dopuszcza możliwość zaoferowania urządzenia z proponowanym parametrem.

12. Czy Zamawiający wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby system do dezynfekcji pomieszczeń (urządzenie + środek) posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014).

13. Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem, aby środki dezynfekcyjne przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby środki dezynfekujące przeznaczone do urządzenia posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

14. Czy Zamawiający wymaga aby urządzenie wyposażone było w dotykowy panel z diodami LED umożliwiający wygodny wybór kubatury dezynfekowanego pomieszczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga dotykowego panelu ale dopuszcza możliwość zaoferowania takiego urządzenia.

15. Czy Zamawiający wymaga, aby system do dezynfekcji oparty był na środkach o stężeniu min. 6% nadtlenu wodoru? Takie stężenie gwarantuje skuteczną dezynfekcję, przy zachowaniu ekonomicznego zużycia.

Odpowiedź:

Zaoferowany środek ma likwidować bakterie, wirusy, grzyby i spory w związku z czym Wykonawca ma zaoferować odpowiedni preparat.

16. Zgodnie z definicją wyrobu medycznego podaną w art. 2 ust. 1 pkt. 38 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń nie jest wyrobem medycznym.

Czy Zamawiający dopuści urządzenie do dezynfekcji pomieszczeń posiadające deklarację zgodności CE producenta potwierdzającą dopuszczenie do obrotu? Środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem są produktami biobójczymi zarejestrowanymi w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przeznaczonymi do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym i w przemyśle.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania urządzenia do dezynfekcji, które nie jest wyrobem medycznym.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji przedmiotu zamówienia do 6 miesięcy, ze względu na obecną sytuację epidemiczną jest to czas niezbędny?

Odpowiedź:

Termin dostawy jest parametrem punktowanym. Urządzenia są współfinansowane ze środków UE w związku z czym Zamawiający zobowiązany jest do rozliczeń w bieżącym roku. Wydłużenie terminu dostawy do 6 miesięcy może spowodować utratę dofinansowania.

18. ad 11 - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie parametru z uwagi na to, że inny przelicznik dot. dezynfekowanej powierzchni stosuje się w przypadku dezynfekcji „profilaktycznej” a inny w przypadku konkretnych wirusów, bakterii itp. (dezynfekcji pełnej).

Odpowiedź:

Parametr będzie oceniany w zakresie dezynfekcji profilaktycznej.

CZĘŚCI 5 - STERYLIZATOR:

19. pkt. 15: Czy Zamawiający dopuści sterownik mikroprocesorowy wyposażony w ekran o przekątnej 5.7’’cali? Proponowana przez Nas przekątna ekranu pozwala na swobodną obsługę urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sterownika mikroprocesorowego wyposażonego w ekran o przekątnej 5.7’’cali.

20. pkt. 21: Czy Zamawiający zgodzi się na wydruk raportu bez wykresu z wbudowanej drukarki a wydruk wykresu w formacie A4 z zewnętrznej drukarki w postaci gotowego raportu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

21. pkt. 22: Prosimy o podanie nazwy i wersji systemu posiadanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada system Proces firmy Dobromed.

22. pkt. 23: Czy Zamawiający dopuści możliwość kontroli podzespołów (poprzez wyświetlany schemat typu P&ID bez możliwości włączenia i wyłączenia ze schematu) a posiadający symbole czujników ciśnienia i temperatury wraz z bieżącymi wartościami? Kontrola podzespołów jest możliwa przy użyciu listy podzespołów w trybie sterownia ręcznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania kontroli podzespołów (poprzez wyświetlany schemat typu P&ID bez możliwości włączenia i wyłączenia ze schematu) a posiadający symbole czujników ciśnienia i temperatury wraz z bieżącymi wartościami.

23. pkt. 24: Czy Zamawiający dopuści urządzenie wyposażone w 3 poziomy dostęp w zależności od uprawnień?

Odpowiedź:

W powyższym zakresie Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

24. pkt. 41: Czy Zamawiający dopuści urządzenie nieznacznie głębsze od wymaganego o 36 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie głębsze o 36 mm.

25. pkt. 49: Prosimy o wyznaczenie terminu wizji lokalnej w celu oceny zakresu adaptacji pomieszczenia pod montaż urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje zorganizowania wizji lokalnej przed składaniem ofert.

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z 5 programami zwalidowanymi przez producenta maszyny z maksymalnym czasem trwania do 62 minut wraz z programem na priony możliwym do wgrania z bazy programów? Uzasadnienie: Praca sterylizatora parowego w centralnej sterylizatorni ogranicza się w praktyce do użycia maksymalnie 5 zwalidowanych przez producenta programów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia z 5 programami zwalidowanymi przez producenta maszyny z maksymalnym czasem trwania do 62 minut wraz z programem na priony możliwym do wgrania z bazy programów.

27. Prosimy o potwierdzenie że sterylizator powinien być zwalidowany również do sterylizacji ciężkich narzędzi ortopedycznych o wadze do 15kg/jednostkę sterylizacyjną zgodnie z PN EN 285, która to informacja powinna być zapisana w instrukcji obsługi urządzenia i dostarczona wraz z urządzeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określał opisanego parametru.

28. Czy Zamawiający dopuści sterylizator parowy z przeszklonym panelem dotykowym po stronie załadowniczej z ekranem kolorowym o przekątnej powyżej 5,5” po stronie załadowniczej oraz przeszklony panel dotykowy z ekranem 4 linowych po stronie rozładowniczej do obsługi urządzenia, wyświetlania komunikatów tekstowych i parametrów procesu, umieszczony z boku komory sterylizatora na ergonomicznej wysokości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza sterylizator parowy z przeszklonym panelem dotykowym po stronie załadowniczej z ekranem kolorowym o przekątnej powyżej 5,5” po stronie załadowniczej oraz przeszklony panel dotykowy z ekranem 4 linowych po stronie rozładowniczej do obsługi urządzenia,

wyświetlania komunikatów tekstowych i parametrów procesu, umieszczone z boku komory sterylizatora na ergonomicznej wysokości.

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia z najdłuższym cyklem wynoszącym 62 minuty do załadunku ciężkiego? Uzasadnienie: Wymagany czas nieznacznie przekracza wymagania Zamawiającego umożliwiając jednocześnie sterylizację narzędzi do 15 kg na każdą jednostkę sterylizacyjną w trybie załadunku ciężkiego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowanie urządzenia z najdłuższym cyklem wynoszącym 62 minuty do załadunku ciężkiego.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z prezentacją numeryczną wartości temperatury i ciśnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z prezentacją numeryczną wartości temperatury i ciśnienia.

31. Czy Zamawiający dopuści urządzenie, w którym prezentacja w czasie rzeczywistym parametrów aktualnego procesu oraz programu serwisowego w formie graficznej dokonywana jest w systemie komputerowym dokumentującym pracę centralnej sterylizacji będącym przedmiotem postępowania? Uzasadnienie: Zastosowanie w urządzeniu zaawansowanego portu komunikacyjnego pozwala na obserwację wykresu w postaci graficznej na monitorach komputera (ponad 20 cali) co znacząco poprawia możliwości analizy procesu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza urządzenie, w którym prezentacja w czasie rzeczywistym parametrów aktualnego procesu oraz programu serwisowego w formie graficznej dokonywana jest w systemie komputerowym dokumentującym pracę centralnej sterylizacji będącym przedmiotem postępowania.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na prezentację ciśnienia w komorze, płaszczu i wytwornicy pary po stronie załadowniczej na ekranie graficznego wyświetlacza w postaci cyfrowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzenia z prezentacją ciśnienia w komorze, płaszczu i wytwornicy pary po stronie załadowniczej na ekranie graficznego wyświetlacza w postaci cyfrowej

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie zaworów procesowych z niezawodnymi przyłączami skręcanyymi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zastosowanie zaworów procesowych z niezawodnymi przyłączami skręcanyymi.

34. Czy Zamawiający dopuści komorę o pojemności zgodnej z pkt. 3 t.j. 8 standardowych jednostek sterylizacyjnych, wykonaną w sposób umożliwiający łatwe przeprowadzenie czynności konserwacji i utrzymania czystości o nieznaczającym przewężeniu światła komory do wymiaru 660 x 660 mm które nie utrudnia czynności załadunku i rozładunku komory? Uzasadnienie: konstrukcja komory jest zgodna wymaganiami normy PN EN 285.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza komorę o pojemności zgodnej z pkt. 33 t.j. 8 standardowych jednostek sterylizacyjnych, wykonaną w sposób umożliwiający łatwe przeprowadzenie czynności konserwacji i utrzymania czystości o nieznaczającym przewężeniu światła komory do wymiaru 660 x 660 mm które nie utrudnia czynności załadunku i rozładunku komory.

35. Czy Zamawiający oczekuje, że ciężar drzwi ze względów bezpieczeństwa powinien być równoważony przeciwciężarem co w przypadku awarii zasilania lub awarii linii sprężonego

powietrza nie powoduje nagłego nieprzewidywalnego ruchu drzwi urządzenie oraz pozwala na ich awaryjne otwarcie przez personel w przypadku awarii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie lecz nie wymaga.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie urządzenia o głębokości całkowitej wynoszącej 1775 mm przy zachowaniu pozostałych wymiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowaną głębokość urządzenia.

37. Czy Zamawiający w celu osiągnięcia odpowiednich parametrów próżni wymaga by pompa próżniowa posiadała dodatkowy indzektor powietrzny umożliwiający wytworzenie niższego ciśnienia co poprawia parametry procesu min. suszenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podane rozwiązanie lecz nie wymaga.

38. Czy zamawiający dopuści sterylizator o szerokości zewnętrznej wraz z przestrzenią techniczną serwisową 1430mm? Urządzenie posiadające dostęp wymagany tylko od przodu w związku z czym nie trzeba odsuwać go od innych urządzeń czy ściany.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza sterylizatora o podanej szerokości – brak możliwości technicznych.

PROJEKT UMOWY

39. **Dot. zapisów umowy** - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7. Ust. 7

- W przypadku zwłoki Wykonawcy w załatwieniu reklamacji i nie zapewnienia sprzętu zastępczego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,1% ceny brutto reklamowanego sprzętu za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 5% ceny brutto reklamowanego sprzętu, w przypadku jednostkowej reklamacji. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

40. **Dot. zapisów umowy** - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8. Ust. 1 ?

1.W przypadku niedostarczenia sprzętu lub niewykonania któregośkolwiek z czynności określonych w § 1 w umówionym terminie Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną, w wysokości 0,1% za każdy dzień zwłoki liczoną od ceny brutto sprzętu którego zwłoka dotyczy, jednak nie więcej niż 2,5% ceny brutto sprzętu, którego zwłoka dotyczy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

41. **Projekt umowy dotyczy części 1** - Zgodnie z wymogami SIWZ Zamawiający wymaga aby Wykonawca dokonał zafakturowania pozycji automatyczny system zamknięty do real time PCR (z oprzyrządowaniem i panelami diagnostycznymi) Z daleko idącej ostrożności Wykonawca zakłada, że Zamawiający w świetle postawionych zapisów wymaga otrzymania jednej faktury łącznie obejmujących całość należnego Wykonawcy wynagrodzenia. W związku z powyższym zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dokona zmiany sposobu rozliczenia wynagrodzenia poprzez umożliwienie Wykonawcy wystawienia dwóch faktur z

uwzględnieniem pełnej specyfikacji ilościowo-wartościowej wszystkich dostarczonych paneli oraz analizatora obejmujących łącznie swoim zakresem całość złożonego zamówienia?

Uzasadnienie: Wykonawca posiada rozbudowany system sprzedaży ściśle powiązany z systemem magazynowym. W związku z powyższym z uwagi na fakt wdrożonych procedur i realizacji dostaw kierowanych wprost z magazynu centralnego zwracamy się z uprzejmą prośbą o umożliwienie wystawianie dwóch faktur w ramach wynagrodzenia opisanego w §10 ust. 1 za wykonanie zamówienia o którym mowa §1 ust. 1 oraz ust. 2. W konsekwencji takiego rozwiązania Zamawiający zostałby obciążony przez wykonawcę dwoma fakturami w następujący sposób:

Faktura nr 1

- urządzenie analityczne
- oprzyrządowanie z uwzględnieniem pełnej specyfikacji ilościowej dostarczanego sprzętu oraz wyspecyfikowaniem dwóch różnych stawek VAT

Faktura nr 2

- panele odczynnikowe

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

42. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeglądów, jeśli producent analizatora nie wymaga ich przeprowadzania?

Uzasadnienie: Aparat wykonuje serię automatycznych testów kontrolnych przed każdym rozpoczęciem analizy. W przypadku, gdy jakikolwiek parametr wykracza poza określoną specyfikację sygnalizowana jest awaria.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

DOTYCZY ZAPISÓW SIWZ:

43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Tak, Wykonawca może złożyć wraz z ofertą oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy nie należy do żadnej grupy kapitałowej.

44. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby Wykonawca posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015.

Dyrektor WSS w Olsztynie

Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)