



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152  
e-mail: [dzp@szpital-nowytomysl.pl](mailto:dzp@szpital-nowytomysl.pl)  
[www.szpital-nowytomysl.pl](http://www.szpital-nowytomysl.pl)  
NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



Nr J - 1855/5/2018  
PN-EN ISO 9001:2015-10



SPZOZ\_NT.DZP.241.11.20

Nowy Tomyśl, dn. 14.01.2021r.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
REGON 639820004 NIP 788-17-50-689  
TEL. 061 4427300, FAX. 061 4422152  
30-00361

**Uczestnicy postępowania  
przetargowego**

## **WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ Nr 2 wraz z informacją o modyfikacją SIWZ**

**Sprawa dotyczy:** Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „DOSTAWĘ MATERIAŁÓW DO BADAŃ BAKTERIOLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ URZĄDZENI”.

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zawartych w pismach Wykonawców, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019r., poz. 1843 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

### **Zestaw pytań nr 4 z dnia 08.01.2021r. :**

#### **Dotyczy: Pakiet nr 2**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu podłoży (tj. pozycja nr 1-22) i tym samym utworzy dla nich oddzielny pakiet? Wdzielenie ww. pozycji pozwoli na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność cen.

Zgodnie z art.7 ust.1 PZP Zamawiający ma obowiązek przygotować i przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania Wykonawców.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wszystkich poz. 1-22. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wydzieli z Pakietu nr 2 poz. 1, 19, 21 i tworzy nowy Pakiet nr 8.

#### **Dotyczy: Pakiet nr 3**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji nr 1-8, 10-12 oraz 15 i tym samym utworzy dla nich oddzielny pakiet? Wdzielenie ww. pozycji pozwoli na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność cen. Zgodnie z art.7 ust.1 PZP Zamawiający ma obowiązek przygotować i przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania Wykonawców.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 1 testu paskowego zawierającego w opakowaniu 50 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 6 testu zawierającego w opakowaniu 30 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 12 testu zawierającego w opakowaniu 48 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak. Opakowania niepełne należy zaokrąglić w górę.

#### **Dotyczy: Pakiet nr 5**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 1 testu immunochromatograficznego zgodnie z załączoną metodyką (załącznik nr 1 do pytań) zawierającego w opakowaniu 10 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Nie

**Zestaw pytań nr 5 z dnia 11.01.2021r. :**

1. Pakiet 2 cz. I formularza asortymentowo cenowego - Podłoża (płynne), płytki z podłożem oraz szczepy wzorcowe do kontroli, poz. 1, 19, 21  
Czy ze względu na wymóg zaferowania wszystkich odczynników od jednego producenta, Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji: 1, 19, 21?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie. Zamawiający wykreśla powyższe poz. z Pakietu nr 2 i tworzy nowy Pakiet nr 8. (Pozycji 1, 19, 21 nie wyceniać w pakiecie nr 2)

2. Dotyczy: Pakiet 2 cz. III formularza asortymentowo cenowego- Testy i materiały zużywalne do identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów, poz. 39.

Czy Zamawiający dopuści końcówki 200 ul Axygen bezbarwne, statyw, sterylne pakowane po 1632 szt.?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści. Wykonawcy winien wycenić w tej poz. łącznie 3 264 szt ( tj. 34 op. po 96 szt lub 2 op. po 1632szt.). Wykonawca samodzielnie powinien zmienić w formularzu ilość opakowań i zaznaczyć jaka jest wielkość opakowania handlowego tj. ilość szt. w oferowanym opakowaniu.

3. Dotyczy Pakietu nr 2 cz.IV formularza asortymentowo-cenowego – Dzierżawa aparatu do identyfikacji oraz oceny lekowrażliwości drobnoustrojów

Uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na to, aby dzierżawa ciepłarki była połączona z dzierżawą aparatu (oba urządzenia wymienione w jednym wierszu formularza).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści. Wykonawca może wycenić obie pozycje w jednej, albo podać odrębne ceny dla każdej pozycji. Jednakże w przypadku łącznej wyceny winien wskazać iż cena dotyczy obu urządzeń (tj. wskazać model i typ urządzeń).

4. Dotyczy Pakietu nr 2 - Warunki dodatkowe bezwzględnie wymagane, poz. 12.

Czy nie nastąpiła pomyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli poz. 40-44?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Nie nastąpiła pomyłka. W formularzu asortymentowo cenowym w poniższych wierszach wykonawca winien samodzielnie określić ilość *Odczynników, kalibratorów i materiałów eksploatacyjnych* wymaganych do wykonania testów określonych w poz. 29- 38, tj w stosunku do określonej tam ilości testów z uwzględnieniem terminów ważności tychże produktów. Zamawiający dopuścił rozszerzenie tabeli w poz. 41-45 (po zmianach numeracji wynikających ze zmiany Pakietu) w zależności od ilości i rodzaju materiałów i odczynników zużywalnych potrzebnych do wykonania testów w poz. 29-38.

5. Dotyczy: Załącznik Nr 1 do Pakietu nr 2 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści aparat, którego rok produkcji jest nie starszy niż 2011 r. objęty całkowitą gwarancją producenta w trakcie obowiązywania umowy, jednak nie najnowszy technologicznie z dostępnych aparatów do identyfikacji i lekowrażliwości u Dostawcy?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Dopuści.

6. Dotyczy: Załącznik Nr 1 do Pakietu nr 2 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, poz. 10.

Czy Zamawiający dopuści możliwość podawania wyniku testu lekowrażliwości w postaci wartości MIC (minimum 3, 5 i 8 stężeń antybiotyku w zależności od antybiotyku)?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Dopuści.

7. Dotyczy: Załącznik Nr 1 do Pakietu nr 2 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, poz. 12.

Czy Zamawiający zgodzi się aby system był przystosowany do pracy z testami antybiogramowymi opracowanymi według najnowszych zaleceń programu EUCAST v. min. 8.0?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak

8. Dotyczy: Załącznik Nr 1 do Pakietu nr 2 - Parametry graniczne analizatora do identyfikacji i określania lekowrażliwości drobnoustrojów, poz. 18

Czy zamawiający dopuści procedury bezpośredniej inokulacji paneli testowych z pozytywnych podłoży płynnych przy pomocy próbki z żelem separującym zvalidowaną przez Użytkownika?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak.

9. Dotyczy m.in. rozdziału VII pkt. 4 ppkt.j) siwz dla pakietu nr 2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczanie zamiennie dla ISO 13485 dla szczepów wzorcowych ISO 9001.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

10. Dotyczy warunków dodatkowych bezwzględnych pkt. 2, pakietu nr 2 poz. 39. Zwracamy się z prośbą dopuszczenie produkt sklasyfikowanego jako Akcesorium i niepodlegającego ustawie o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Dopusci. W przypadku produktów, które nie są sklasyfikowane jako wyroby medyczne Zamawiający prosi by Wykonawca załączył stosowne oświadczenie, które pozycje nie są wyrobami medycznymi. (Niniejsze wyjaśnienie dotyczy wszystkich Pakietów).**

11. Dotyczy warunków dodatkowych bezwzględnych pkt 2 dla pakietu 2. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu na: „, Bezwzględny wymóg dołączenia do oferty: aktualnego dokumentu potwierdzającego dopuszczenie do obrotu, a w przypadku, gdy prawo nie wymaga dopuszczenia do obrotu oświadczenie wykonawcy informujące o braku konieczności posiadania dokumentu potwierdzającego dopuszczenie do obrotu”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

12. Dotyczy pakietu 2. Pkt. 30 parametrów oferowanych. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od dostarczenia deklaracji CE dla cieplarki w zamian za ulotkę.

*Uzasadnienie: oferowany produkt nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i producent nie jest zobligowany do wystawienia deklaracji.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści – patrz odp. na pyt. 10.

13. Dotyczy pakietu nr 2. Parametr 33. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przesłania dokumentów wraz z podpisaną umową.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

14. Dotyczy pakietu nr 2, parametr 29. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu na” analizator i cieplarka objęte gwarancją wykonawcy...”. *Uzasadnienie: wg naszej wiedzy producent cieplarki z której korzysta obecnie Zamawiający i nie zgłasza wobec niej żadnych uwag, nie świadczy już swoich usług. W związku z powyższym Wykonawca zobowiązuje się do naprawy cieplarki we własnym zakresie/ z pomocą wyspecjalizowanych firm a w przypadku braku możliwości naprawy wymieni cieplarkę na inną o nie gorszych parametrach.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

15. Dotyczy pakietu nr 2, parametr 25. Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu na naprawę do 72 h w dni robocze.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

16. Dotyczy pakietu nr 2. Prosimy o jasne doprecyzowanie, jakie dokumenty należy bezwzględnie dostarczyć do oferty a jakie na wezwanie Zamawiającego oraz czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie na etapie składania ofert oświadczeń, potwierdzających spełnienie warunków Dodatkowych Bezwzględnie Wymaganych z zał. 1A a wymagane dokumenty (certyfikaty, ulotki) dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, zgodnie z SIWZ pkt. 11.9.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Wszystkie dokumenty potwierdzające, że oferowane dostawy spełniają wymagania SIWZ określone w SIWZ i w Załącznikach do SIWZ (1A Formularzu asortymentowo-cenowym) składa Wykonawca, którego oferta została najwyższej oceniona na wezwanie w trybie art. 26 ust. 2 ustawy Pzp (również ewentualne oświadczenie Wykonawcy, które produkty nie są wyrobami medycznymi).

Na etapie składania ofert Wykonawca winien złożyć :

Zal. 1 Ofertę

Zal. 1A Formularz asortymentowo-cenowy dla Pakietów objętych ofertą (oraz ewentualny załącznik do Pakietu, jeśli do danego Pakietu jest załącznik) – jest to dokument stanowiący integralną część oferty, który nie podlega uzupełnieniu.

Zal. nr 2 Oświadczenie o spełnianiu warunków i nie podleganiu wykluczeniu z postępowania.

Pełnomocnictwo (jeżeli dotyczy).

17. Dotyczy pakietu 2. Warunki bezwzględne podłoża. Pkt. 3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pobierania ze strony certyfikatów bezpośrednio przez Zamawiającego.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak, Zamawiający dopuści.

18. Dotyczy §8 ust. 2 a) wzoru umowy. Zwracamy się z [prośbą o naliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną przez Wykonawcę zmianę.

## INFORMACJA O MODYFIKACJI SIWZ

W związku modyfikacjami dokonanymi odpowiedziami na pytania Wykonawcy, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019r., poz. 1843 ze zm.) informuje o dokonanej modyfikacji treści SIWZ oraz Zał. 1A do SIWZ Formularza asortymentowo-

cenowego – zgodnie z odpowiedziami udzielonymi Wykonawcom na pytania w zakresie Pakietu nr 2 i 3 oraz w związku z utworzeniem Pakietu nr 8 zmodyfikowano Druk OFERTA poprzez dodanie nowego Pakietu.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż poprawił omyłkę pisarską w Druku Oferta (Załącznik 1) – akapit 9 oświadczenia winien brzmieć:

Oświadczamy, że akceptujemy fakt, iż podane w załączniku do niniejszej oferty - formularzu asortymentowo-cenowym ilości poszczególnych **wyrobów (było omyłkowo: poszczególnego płynów i materiałów eksploatacyjnych do terapii nerkozastępczych)** są ilościami szacunkowymi, które mogą ulec zmianie w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego i oświadczamy, że nie będziemy mieli w stosunku do Zamawiającego żadnych roszczeń z tytułu niezamówienia przez Zamawiającego przewidywanych przez niego ilości wyszczególnionych w formularzu asortymentowo – cenowym.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w przypadku gdy Wykonawcy złożyli oferty na poprzednim druku - nie ma konieczności ponownego składania oferty, Zamawiający uznaje powyższe za oczywistą omyłkę, która nie wymaga poprawiania oferty już złożonej w tym zakresie (tzn. Zamawiający nie wymaga poprawy powyższego akapitu).

Jednocześnie informuje, że w celu umożliwienia Państwu uwzględnienia w treści przygotowywanych ofert wprowadzonych modyfikacji, Zamawiający ustala termin składania ofert na dzień **21 stycznia 2021r.** do godz. **10:00**. W związku z tym Zamawiający dokonuje modyfikacji treści dokumentu zawierającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

- Termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa dnia **21 stycznia 2021r.** o godz. **10:00**
- Otwarcie ofert nastąpi w dniu **21 stycznia 2021r.** o godz. **10:15**

Miejsce składania ofert pozostaje bez zmian.

W związku z dokonanymi modyfikacjami Zamawiający działając na podstawie art. 12a. wyżej cytowanej ustawy dokona zmiany ogłoszenia o zamówieniu.

**DYREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
imienia doktora Kazimierza Hologii  
w Nowym Jankowsku  
*Tomasz Przybylski*