Kraków, 30.04.2025 r.

**DZ.271.49.491.2025**

Dział Zamówień Publicznych

tel. 0-12 614 25 52

e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)

**dotyczy: postępowania DZ.271.49.2025 – Dostawa odczynników laboratoryjnych, wyrobów diagnostycznych**

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. św. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

***Pytanie 1***

Dotyczy pakietu nr 7:

Czy w związku z niedostępnością wielkości opakowania wymaganej przez Zamawiającego (50 oznaczeń, format 1005) dla zestawu opisanego w poz. 9 Formularza cenowego: Pancreas islets, GAD brain: grey andwhite matter, Purkinje cell cytoplasm(Yo), Hu and Ri - testy immumofluorescencji pośredniej do oznaczania przeciwciał przeciw komórkom wysp trzustkowych (ICA) i dekarboksylazie kwasu glutaminowego (GAD), Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zawierającego 100 oznaczeń (format 1010)? Wymagany i opisany przez Zamawiającego format opakowania został wycofany z produkcji przez Wytwórcę.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający wyraża zgodę.***

***Pytanie 2***

Dotyczy pakietu nr 7:

Czy w związku z niedostępnością wielkości opakowania wymaganej przez Zamawiającego (50 oznaczeń, format 1005) dla zestawu opisanego w poz. 6 Formularza cenowego: Pancreas islets - testy immumofluorescencji pośredniej do oznaczania przeciwciał przeciw komórkom wysp trzustkowych (ICA) i dekarboksylazie kwasu glutaminowego (GAD), Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zawierającego 100 oznaczeń (format 1010)? Wymagany i opisany przez Zamawiającego format opakowania został wycofany z produkcji przez Wytwórcę.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający wyraża zgodę.***

***Pytanie 3***

Dotyczy: Załącznik nr 3; Pakiet nr 6

Czy Zamawiający żąda zaoferowania testów do oznaczania wolnych lekkich łańcuchów wykorzystujący przeciwciała poliklonalne, które są rekomendowane przez Międzynarodową i Polską Grupę Szpiczakową w rozpoznaniu i monitorowaniu dyskrazji plazmocytowych.

***Odpowiedź:***

***Tak.***

***Pytanie 4***

Dotyczy wzoru umowy, §1 , ustęp 4 – pakiet 1.

Wnosimy o wydłużenie terminu dostaw w ramach pakietu 1 z „do 14 dni roboczych” na „do 20 dni roboczych”. Odczynniki wymienione w w/w pakietach są produkowane i magazynowane poza granicami kraju. Ich producent deklaruje czas dostawy do 20 dni roboczych.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.***

***Pytanie 5***

Dotyczy wzoru umowy, §3 , ustęp 3 – pakiet 1.

Uprzejmie prosimy o skrócenie terminu płatności z 60 dni do 30 dni. Producent odczynników wymienionych w pakiecie 1, w cenie produktów uwzględnił 30 dniowy termin kredytowania kupującego. Aby móc spełnić postawiony przez Zamawiającego warunek, musielibyśmy w cenie produktu uwzględnić dodatkowe 30 dni kredytowania, co wpłynełoby niekorzystnie na cenę końcową oferty.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.***

***Pytanie 6***

Dotyczy wzoru umowy, §3 , ustęp 4 – pakiet 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie w/w paragrafu umowy o następujący zapis?

„Zamawiający dopuszcza dostarczanie e-faktur drogą elektroniczną na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail.” Przekazywanie faktur drogą emailową usprawni proces przekazywania faktur.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.***

***Pytanie 7***

Dotyczy wzoru umowy, §4, ustęp 2 – pakiet 1.

Zamawiający zapisał:

„W razie sprzedaży wadliwego towaru, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do **14 dni roboczych** licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, w ramach którego sprzedano wadliwy towar, za każdy dzień zwłoki.“

Prosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„W razie sprzedaży wadliwego towaru, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do **25 dni roboczych** licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, w ramach którego sprzedano wadliwy towar, za każdy dzień zwłoki.“

Prośbę swoją motywujemy tym, iż w przypadku złożenia reklamacji Wykonawca potrzebuje do 5 dni roboczych na analizę słuszności reklamacji.

Odczynniki wymienione w w/w pakiecie są produkowane i magazynowane poza granicami kraju. Ich producent deklaruje czas dostawy do 20 dni roboczych.

Biorąc pod uwagę oba aspekty, wnosimy jak powyżej.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.***

***Pytanie 8***

Dotyczy wzoru umowy, §4, ustęp 5 – pakiet 1.

Zamawiający zapisał:

„Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar, naliczonych na podstawie umowy, nie może przekroczyć 40 % kwoty, wymienionej w § 2 ust. 3 umowy.“

Prosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar, naliczonych na podstawie umowy, nie może przekroczyć 5 % kwoty, wymienionej w § 2 ust. 3 umowy.“

Prośbę naszą motywujemy tym, że Zamawiający gwarantuje realizację na poziomie min. 50% wartości umowy. Wysokość łącznych kar nie może się niebezpiecznie zbliżać do poziomu gwarantowanej wartości samej umowy. Wykonawca przystępując do postępowania musi oszacować ryzyko i brać pod uwagę możliwość wystąpienia każdej z możliwych okoliczności.

Przy obecnym zapisie Wykonawca musi przyjąć pułap kar na poziomie 80% wartości umowy, co jest niespotykane w obrocie prawnym.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.***

***Pytanie 9***

Dotyczy wzoru umowy, §5, ustęp 2 – pakiet 1.

Zamawiający zapisał:

„Wykonawca oświadcza, że towary, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami.“

Prosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„Wykonawca oświadcza, że towary, o których mowa w § 1, posiadają dokumenty dopuszczenia do obrotu i użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami o ile wymóg ten dotyczy.“

Prośbę naszą motywujemy tym, iż odczynniki wymienione w pakiecie 1 służą tylko

i wyłącznie do badań naukowych. Prawo nie nakłada na tę grupę produktów posiadania dokumentu dopuszczenia do obrotu i użytku.

***Odpowiedź:***

***Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy bez zmian.***