

Olsztyn, dnia 24.05.2017 r.

/wszyscy Wykonawcy/

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Wojewódzki Inspektorat Weterynarii w Olsztynie informuje, że w prowadzonym postępowaniu przetargowym nr **WIW-A-AGZ.272.1.02.2017** na **dostawę testów diagnostycznych, preparatów, antygenów, surowic, krażków do antybiogramów i odczynników laboratoryjnych** wpłynęły pytania od Wykonawców.

Poniżej podajemy treść pytań i odpowiedzi.

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę aby w formularzu ofertowym zostawić wycenę tylko tych pakietów na które składana jest oferta?

Odpowiedź: Zamawiający w formularzu ofertowym zamieścił informację dla Wykonawcy dotyczącą wypełniania dokumentu: „Wykonawca wypełnia tylko te zadania, w których składa ofertę pozostałe zadania można usunąć z formularza oferty nie zmieniając numeracji zadań”.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę aby certyfikaty kontroli jakości były dostępne nieodpłatnie na stronie internetowej – do której Zamawiający będzie miał całodobowy dostęp?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** aby w zadaniu nr 9 i 14 certyfikaty kontroli jakości były dostępne nieodpłatnie na stronie Zamawiającego.

W związku z powyższym wprowadza zmiany w załączniku nr 2 – formularze cenowe dla tych zadań w zakresie wymagań dodatkowych o następującej treści:

WYMAGANIA DODATKOWE:

1. Certyfikat jakości zgodny z etykietą na produkcie: data produkcji i/lub okres ważności, numer serii.

Uwaga: Zamawiający dopuszcza, aby certyfikaty jakości produktów były umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej Wykonawcy, do której Zamawiający będzie posiadał bezpłatny, całodobowy dostęp. W takim przypadku Wykonawca nie ma wymogu dołączania certyfikatów jakości do każdej dostawy.

OŚWIADCZENIE

Będę dołączał certyfikaty jakości (świadcstwa) do każdej dostawy * /lub certyfikaty jakości będą umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej (adres) jednocześnie zapewniam Zamawiającemu bezpłatny, całodobowy dostęp * (niepotrzebne skreślić)

Dotyczy zadania 14 (pytanie 3 i 4):

Pytanie 3: Czy Zamawiający w zadaniu 14 pozycja 7 wyraża zgodę na zmianę konfekcjonowania odczynnika z 1000 ml na opakowania 3 x 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zmianę konfekcjonowania odczynnika z 1000 ml na 3 x 500 ml. Jednocześnie zmienia zamawiane ilości na 3 op.

Zmodyfikowany w tym zakresie formularz cenowy zostanie umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego. Zmienione zapisy zostały oznaczone kolorem czerwonym. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 4: Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na odczynniki z następującymi terminami ważności:

- minimum 4-7 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

Uzasadnienie: ze względu na skład i komponenty oferowanych odczynników wykonawca nie może udzielić gwarancji na oferowane wyroby na okres wymagany w SIWZ. Zaoferowane produkty będą posiadały termin ważności zgodnie z wytycznymi producenta.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie odczynników z terminem 4-7 miesięcy od daty dostawy.

Zmodyfikowany w tym zakresie formularz cenowy zostanie umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego. Zmienione zapisy zostały oznaczone kolorem czerwonym. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytania do umowy (pytanie 5,6,7 i 8):

Pytanie 5: §4 ust. 1 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisu umowy w §4 ust. 1 pkt 1.

Pytanie 6: §4 ust. 1 pkt 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku zwłoki w terminie dostawy częściowej, za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w §2 ust. 5 umowy, w wysokości 0,5% od wartości niedostarczonego towaru, lecz nie więcej niż 10% wartości umowy określonej w §1 ust. 1:”?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na modyfikację zapisu umowy w §4 ust. 1 pkt 2.

Pytanie 7: §4 ust. 1 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,5%?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisu umowy w §4 ust. 1 pkt 3.

Pytanie 8: §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przesyłanie faktur elektronicznych?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację zapisu ze względu na wewnętrzne zmiany procedur firmowych, zgodnie z którymi faktury nie będą już dołączane do paczki z realizowanym zamówieniem. Faktury będą każdorazowo wystawiane w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz będą przesyłane w formie elektronicznej na adres email zamawiającego:

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na przesyłanie faktur drogą elektroniczną.

Pytanie 9: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania nr 8 – Koniugaty przeciwko nuleokapsydowi wirusa wścieklizny poz. Nr 3 i stworzenie dla niej osobnego pakietu. Nie ma niestety możliwości zaoferowania produktów obu producentów przez jednego oferenta.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie poz. 3 z zadania nr 8 jako osobnego pakietu.

Dotyczy zadania nr 15 – Odczynniki i szczepy referencyjne wg katalogu ATCC (pytanie nr 10, 11 i 12):

Pytanie 10: Pozycja 2 - certyfikowana linia komórkowa Neuro-2a – Czy zamawiający mógłby wyjaśnić zapis wielkości opakowania dla tej pozycji (op. a'20 kart)? Produkt odpowiadający podanemu przez Państwa numerowi katalogowemu, t.j. ATCC-CCL-131, sprzedawany jest w pojedynczych ampulkach, czy Zamawiający akceptuje zaproponowanie produktu w takiej jednostce opakowania?

Odpowiedź: Zamawiającemu chodziło o produkt: „Certyfikowana linia komórkowa Neuro-2a; Neuroblastoma Mouse (Mus Musculus)” o nr katalogowym ATCC-CCL-131 sprzedawany w ampulkach, w związku z powyższym zmienia zapisy SIWZ w załączniku nr 2 do zadania nr 15 w poz.2 formularza cenowego.

Zmodyfikowany w tym zakresie formularz cenowy zostanie umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego. Zmienione zapisy zostały oznaczone kolorem czerwonym. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 11: Pozycja 3 – *Campylobacter jejuni* – w wymaganiach dodatkowych zaznaczyli Państwo, że szczep ten powinien pochodzić z pierwszego pasażu, natomiast produkty oferowane przez ATCC są szczepami niepasażowanymi.

Wyjaśnienie: Według powszechnie przyjętej zasady, oraz w odniesieniu do pasaży podawanych przez firmy oferujące produkty pochodne, szczepy ATCC oferowane przez LGC Standards są szczepami z „zerowego pasażu”, ponieważ są to po prostu oryginalne szczepy ATCC - przygotowane bezpośrednio w kolekcji ATCC, i nigdy niepasażowane po opuszczeniu kolekcji. Dowodami na to, że dostarczone Państwu szczepy są szczepami z „zerowego pasażu”, czyli oryginalnymi szczepami bezpośrednio z ATCC, niepasażowanymi poza ATCC, są:

- certyfikat wystawiony przez samą kolekcję ATCC (a nie przez LGC Standards, czy inną firmę) (firmy oferujące produkty pochodne dostarczają certyfikaty wystawione przez producentów produktów pochodnych, a nie przez samą kolekcję ATCC)
- Product Information Sheet (informacja o produkcie) przygotowana przez ATCC
- oświadczenie ATCC, że LGC Standards jest w Europie jedynym autoryzowanym dystrybutorem oryginalnych, niepasażowanych materiałów ATCC.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby szczep *Campylobacter jejuni* pochodził z zerowego pasażu.

Zmodyfikowany w tym zakresie formularz cenowy zostanie umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego. Zmienione zapisy zostały oznaczone kolorem czerwonym. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 12: W wymaganiach dodatkowych zamawiający wymaga, aby „opis cech morfologicznych i hodowlanych oraz charakterystyka biochemiczna mikroorganizmu jeżeli szczep był sprawdzany metodami biochemicznymi. Charakterystyka w takim przypadku powinna być przesłana w ciągu 3 dni”. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie tego terminu do 2-3 tygodni?

Wyjaśnienie: W przypadku braku już istniejącej charakterystyki biochemicznej, producent przygotowuje taki dokument na prośbę klienta. Proces ten trwa zazwyczaj ok. 2-3 tygodni.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na przesłanie charakterystyk zamawianych szczepów w ciągu 3 tygodni.

Zmodyfikowany w tym zakresie formularz cenowy zostanie umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego. Zmienione zapisy zostały oznaczone kolorem czerwonym. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Wzór umowy (pytanie 13):

Pytanie 13: Odnośnie § 3 pkt.3 - czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu wymiany reklamowanego towaru z 10 dni roboczych na 20 dni roboczych?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane produkty znajdują się na stałe na stanie w naszym magazynie centralnym, w związku z czym 10-dniowy termin wymiany jest niemożliwy do dotrzymania, realnym natomiast jest termin do 4 tygodni.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę § 3 pkt.3 w umowie, gdyż umowa jest dostosowana do wszystkich zadań, które Zamawiający zamieścił w przetargu.

Pytania do umowy (pytanie 14):

Pytanie 14: (§ 6) 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: Zamawiający w § 6 ust. 5 umowy określił zakres dopuszczalnych zmian zawartej umowy.

Pytanie 15: (§ 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z załącznikiem nr 2 do SIWZ w formularzach cenowych Wykonawca powinien zaoferować produkty po cenie jednostkowej netto i podać stawkę podatku vat.

Pytanie 16: (§ 6) 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: Zamawiający w § 6 ust. 5 umowy określił zakres dopuszczalnych zmian zawartej umowy.

Pytanie 17: (§ 6) 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: Zamawiający w § 6 ust. 5 umowy określił zakres dopuszczalnych zmian zawartej umowy. Określenie ceny zostało zawarte w formularzach cenowych (załącznik nr 2 do SIWZ).

Pytanie 18: (§2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów realizacji dostaw lub wprowadzi zapis w dniach roboczych z jednoczesnym dopuszczeniem terminów dostaw „na cito” – minimum 2 dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby Wykonawca podał termin realizacji dostawy częściowej w formularzu oferty (załącznik nr 1 do SIWZ). Jest to jedno z kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze ofert. Szczegółowy sposób obliczania punktów w danym kryterium został zawarty w Rozdziale 17 SIWZ.

Pytanie 19: (§ 4 ust. 1 pkt. 2 i 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisu.

Pytanie 20: (§ 4 ust. 1 pkt. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępianie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisu.

Pytanie 21: (§ 4 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisu.

Pytanie 22: (§ 4) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie dopuszcza** wprowadzenia limitu kar umownych. Zakres i wysokość kar umownych regulują zapisy § 4 umowy.

Pytanie 23: Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?

Odpowiedź: Zamawiający **nie dopuszcza** takiej możliwości.

Pytanie 24: Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów, MSDS) w formie elektronicznej?

Odpowiedź: Zamawiający **nie dopuszcza** takiej możliwości.

Pytanie 25: Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wprowadzi** do projektu umowy zapisu dotyczącego minimalnego poziomu zamówienia.

Pytanie 26: Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający dokładnie określił sposób składania reklamacji. Dopuszcza formę faksu lub e-mail (§ 3 ust. 2 projektu umowy).

Pytanie 27: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, jeśli produkt był kupowany wcześniej?

Odpowiedź: Pytanie **nie dotyczy** niniejszego postępowania. Zamawiający nie wymaga dostarczenia próbek.

Pytanie 28: Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia obszernej dokumentacji przetargowej w postaci plików nagranych na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiej możliwości. Sposób przygotowania oferty określony jest w Rozdziale 14 SIWZ.

Pytanie 29: Czy Zamawiający może określić maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź: Umowa zostanie zawarta do 30.11.2017 r. (§ 2 ust. 1 projektu umowy). Zakres zmian wprowadzanych do umowy w formie aneksu określa § 6 ust. 1-4.

Pytanie 30: Czy Zamawiający w rozdziale 8 siwz wymaga dostarczenia wskazanych dokumentów wraz z ofertą? Jeśli tak, 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: Zamawiający nie wyraża zgody na dostarczenie wymaganych dokumentów w formie elektronicznej na płycie CD. Sposób przygotowania oferty określony jest w Rozdziale 14 SIWZ.

Pytanie 31: 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: Zamawiający **nie dopuszcza** takiej możliwości. Sposób przygotowania oferty określony jest w Rozdziale 14 SIWZ.

Pytanie 32: Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę

lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Zamawiający zawarł taką możliwość w § 6 ust. 5 pkt. 4 projektu umowy.

Pytanie 33: Format certyfikatu kontroli jakości - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podania składu pożywki na Certyfikacie Kontroli Jakości pożywek gotowych na płytkach/probówkach?

Uzasadnienie: Normy obowiązujące przy produkcji pożywek gotowych nie obligują wytwórcy do zawierania składu pożywki na certyfikacie, dlatego dane te są podawane w specyfikacji produktu. Z definicji, certyfikat analizy to dokument stwierdzający zgodność wyrobu z deklarowanymi przez wytwórcę lub określonymi w przepisach bądź normach właściwościami, natomiast specyfikacja techniczna to dokument ustalający wymagania techniczne, które powinien spełniać wyrób, proces lub usługa. Zaleca się, aby w specyfikacji technicznej wskazywano, jeżeli jest to potrzebne, procedurę lub procedury, za pomocą których można określić, czy dane wymagania są spełnione.

Odpowiedź: Pytanie **nie dotyczy** niniejszego postępowania.

Pytanie 34: Dotyczy: Zadanie nr 6 – Surowice referencyjne do diagnostyki chorób drobiu
W pozycji nr 4 Zamawiający wymienił Surowicę pozytywna Mycoplasma meleagridis konfekcjonowaną w opakowaniach 1 ml. Firmy GD AnimalHealth Deventer. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie surowicy MM w opakowaniach 2,5 ml firmy BIOVAC? GD AnimalHealth nie posiada w swojej ofercie surowicy MM.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie liofilizowanej surowicy MM w opakowaniach po 2,5 ml firmy BIOVAC. Jednocześnie zmienia ilości opakowań surowicy z 4 op. na 2 op.

Zmodyfikowany w tym zakresie formularz cenowy zostanie umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego. Zmienione zapisy zostały oznaczone kolorem czerwonym. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Jednocześnie informujemy, że dotychczasowy termin składania ofert nie ulega zmianie.

ZASTĘPCA WARMIŃSKO-MAZURSKIEGO
WOJEWÓDZKIEGO LEKARZA WETERYNARII
w Olsztynie

Dorota Daniluk