

Nr sprawy: ABM-ZP-14/2022

Wykonawcy

W związku z pytaniami zgłoszonymi do treści SWZ w postępowaniu na **dostęp do bazy danych biofarmaceutycznych**, prowadzonym w trybie podstawowym, Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, poniżej przedstawia ich treść wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1:

W Załączniku nr 1 do SWZ – OPZ pkt I Zamawiający jako przedmiot zamówienia określa „świadczenie usług dostępu do bazy danych...”, w pkt III określa 5 z 9 podkryteriów, z których każde może być interpretowane jako odrębna/odrębne już istniejące i udostępnione publicznie w internecie baza/y danych.

Czy Zamawiający może doprecyzować, czy przedmiotem zamówienia jest fizyczne stworzenie jednej bazy danych (scalenie danych z wielu baz w jedną bazę) i wykonanie dla tej jednej bazy karty przeglądarki wraz z systemem powiadomień mailowych i zapewnieniem ciągłej aktualizacji przez okres trwania umowy, czy też przedmiotem zamówienia jest stworzenie jednej karty przeglądarki (wraz z systemem powiadomień mailowych), która umożliwi dostęp (np. poprzez odsyłania) do wielu publicznie udostępnionych baz danych/raportów/informacji, które są aktualizowane przez udostępniające je podmioty?

Odpowiedź:

Przedmiotem zamówienia nie jest utworzenie karty przeglądarki, która będzie odsyłać do innych publicznie dostępnych baz danych, a dostęp do konkretnej bazy danych, do której Wykonawca posiada pełne prawa własności, w której skompilowane są zarówno dane ze źródeł ogólnodostępnych jak i oparte na tych danych źródłowych, autorskie raporty, analizy i narzędzia kompilujące dane przygotowane przez Wykonawcę i dostępne **w pełnej postaci od początku dostępu** (dostęp do bazy zostanie uruchomiony nie później niż w terminie 3 dni od zawarcia Umowy).

Pytanie 2:

W Załączniku nr 1 do SWZ – OPZ str. 4 ostatni akapit Zamawiający wymaga, aby „Wykonawca zapewni weryfikację i gwarantuje wiarygodność danych w oparciu o zadane zapytania i przedstawione na tej podstawie opinie eksperckie oraz treści przedstawione w bazie danych biofarmaceutycznych”

Czy Zamawiający może wyjaśnić to oczekiwanie, zważywszy na fakt, że przedmiotem zamówienia jest zapewnienie dostępu do baz/y danych, a nie zapewnienie weryfikacji/kontroli jakości czy wiarygodności danych zawartych w bazie/bazach czy też jakości powstających opinii eksperckich?

Odpowiedź:

Z uwagi na fakt, że Zamawiający będzie wykorzystywał dane pochodzące z BDB do opracowania własnych materiałów, niezbędne jest zagwarantowanie przez Wykonawcę wiarygodności danych pochodzących z jego autorskiej bazy (do której dostęp jest przedmiotem zamówienia). Materiały

zawarte w BDB muszą podlegać kontroli jakości Wykonawcy i musi on gwarantować wiarygodność przedstawionych źródeł (źródło ogólnodostępne czy też analizy własne Wykonawcy).

Pytanie 3:

W Załączniku nr 2 do SWZ – Wzór umowy, par 2 pkt 2 – Zamawiający wymaga przedstawienia „oryginalnych atrybutów legalności stosowanych przez producenta oferowanej Bazy Danych Biofarmaceutycznych (lub w innej formie uwiarygodni oryginalność i legalność dostępu do BDB)”.

Czy Zamawiający dopuszcza przedstawienie dowodu zakupu subskrypcji (opłaty dostępowej) do istniejącej i udostępnionej publicznie w internecie bazy raportów lub bazy danych?

Jeśli tak, to dodatkowo prosimy o wyjaśnienie, jak należy rozumieć zapis par 13 pkt 3 „Wykonawca oświadcza, że jest uprawniony do zawarcia i realizacji Umowy, dysponuje autorskimi prawami do BDB udostępnianej Zamawiającemu.” – czy autorskie prawa do BDB dotyczą w tym zapisie praw do przekazywanego narzędzia informatycznego (karty przeglądarki)?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 1. Zamawiający wyjaśnia, że przedmiotem zamówienia nie jest utworzenie karty przeglądarki, która będzie odsyłać do innych publicznie dostępnych baz danych (działająca/udostępniana na drodze np. licencji), a dostęp do autorskiej bazy danych Wykonawcy. Baza Danych Biofarmaceutycznych (w tym m.in. raporty i analizy) musi stanowić wyłączną własność Wykonawcy i nie może być udostępniana od innych podmiotów na drodze licencji.

Pytanie 4:

W Załączniku nr 2 do SWZ – Wzór umowy, par 3 pkt b) - Zamawiający wymaga „nieograniczonej liczby godzin szkoleniowych z zakresu obsługi BDB”.

Czy Zamawiający może oszacować rząd wielkości godzin szkoleniowych / miesięcznie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie określić zapotrzebowania na godziny szkoleniowe. Szkolenia będą dotyczyły obsługi BDB, a zakres ten będzie uzależniony od jej złożoności.

Pytanie 5:

W Załączniku nr 2 do SWZ – Wzór umowy par 3 pkt 3 i 4 - Zamawiający oczekuje wykonania przedmiotu umowy w terminie 3 dni i przewiduje kolejnych 7 dni na procedurę odbioru, po czym oczekuje realizacji szkoleń.

Czy należy przez to rozumieć, że realizacja szkoleń nie podlega odbiorowi gdyż z uwagi na podane terminy nie wchodzi czasowo w procedurę odbiorową?

Odpowiedź:

Ze względu na fakt, że szkolenia będą dotyczyć obsługi BDB, będą przeprowadzane przez Wykonawcę na bieżąco, w ramach zgłoszonych potrzeb przez Zamawiającego, przez cały okres trwania umowy. Ponadto Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia pierwszego indywidualnego szkolenia instruktażowego dla pracowników Zamawiającego z zakresu administracji i obsługi Bazy Danych Biofarmaceutycznych najpóźniej w terminie 14 dni roboczych od dnia zawarcia Umowy.