

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na

„Dostawę odczynników laboratoryjnych do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców, udzielając wyjaśnień dotyczących treści SIWZ i odpowiednio dokonuje modyfikacji SIWZ:

WYKONAWCA 8

Pytania dotyczące SIWZ

Rozdział II pkt. 17

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczania dokumentów dopuszczających do obrotu z każdą dostawą towaru.

Prosimy o zapis, że dokumenty te będą dostarczone **z pierwszą dostawą towaru**.

Nie ma sensu wysyłanie wielokrotnie tego samego dokumentu dopuszczający dany produkt do obrotu w sytuacji, gdy jest on cały czas aktualny. Niepotrzebnie mnoży to ilość dokumentacji.

Czy Zamawiający zgodzi się na taką modyfikację SIWZ?

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ **Rozdział II pkt. 17** otrzymuje brzmienie:

*„Oferowane przez Wykonawcę produkty muszą posiadać deklarację zgodności lub oznaczenie CE; dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010r. nr 107 poz. 679 z późn. zmianami), **które to dokumenty muszą być dostarczone wraz z pierwszą dostawą towaru.***

Pytania dotyczące asortymentu

Pakiet 17

Pytanie 1 do poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w probówce) czy może nalepki, która zasłania część probówki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie- dopuszcza probówki z nalepką jak i z polem do opisu w formie nadruku.

Pytanie 1 do poz. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w probówce) czy może nalepki, która zasłania część probówki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie- dopuszcza probówki z nalepką jak i z polem do opisu w formie nadruku.

Pytanie 1 do poz. 8

Czy Zamawiający życzy sobie zaoferowania końcówek typu Gilson czy typu Eppendorf?

Pytanie 2 do poz. 8

Czy końcówki mają być żółte czy bezbarwne?

Odpowiedź na pyt.1 i pyt.2 do poz.8: Typu Gilson (lub inne równoważne), żółte- odpowiednio zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 8.

Pytanie 3 do poz. 8

Czy Zamawiający życzy sobie zaoferowania końcówek standardowych (o standardowej jakości), czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na końcówki o podwyższonej jakości typu superior, jeśli tak to czy wymaga załączenia do oferty przetargowej próbek końcówek typu superior?

Odpowiedź: Standardowe.

Pytanie 1 do poz. 9

Czy końcówki mają być niebieskie czy bezbarwne?

Odpowiedź: Niebieskie- odpowiednio zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 9.

Pytanie 2 do poz. 9

Czy Zamawiający życzy sobie zaoferowania końcówek standardowych (o standardowej jakości), czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na końcówki o podwyższonej jakości typu superior, jeśli tak to czy wymaga załączenia do oferty przetargowej próbek końcówek typu superior?

Odpowiedź: Standardowe.

Pytanie 1 do poz. 20

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próbek z granulatem i przyspieszaczem wykrzepiania, w których proces powstania skrzepu trwa max. 20 minut. Jeśli tak, to czy Zamawiający dopuszcza możliwość wezwania Wykonawców w przypadku jakichkolwiek wątpliwości, do złożenia próbek oferowanego asortymentu lub kart katalogowych w celu weryfikacji jego zgodności z wymogami zawartymi w SIWZ?

Odpowiedź: Nie wymagamy.

Pytanie 1 do poz. 22

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próbek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w próbówce) czy może nalepki, która zasłania część próbki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie- dopuszcza próbki z nalepką jak i z polem do opisu w formie nadruku.

Pytanie 1 do poz. 23

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próbek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w próbówce) czy może nalepki, która zasłania część próbki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie- dopuszcza próbki z nalepką jak i z polem do opisu w formie nadruku.

Pytanie 1 do poz. 25

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg zaoferowania mikrometody sterylnej? Sterylność produktów do pobierania krwi jest istotna dla zachowania wysokiej jakości wyników badań analitycznych.

Odpowiedź: Nie wymagamy.

Pytanie 1 do poz. 26

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania próbek ze znacznikiem?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytanie 2 do poz. 26

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się wyłączyć pozycję do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 1 do poz. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „próbki z fluorkiem sodu i wersenianem K2” na „próbki z fluorkiem sodu i antykoagulantem”?

Próbki do oznaczania poziomu glukozy powinny zawierać fluorek sodu i antykoagulant. Producenci stosują różne antykoagulanty, bowiem najważniejszy jest efekt, a nie rodzaj antykoagulantu. Najlepszym jednak antykoagulantem jest heparyna sodowa, która w porównaniu np. ze zwyczajową mieszaniną fluorki i EDTA zapewnia o wiele lepszą preparatykę krwi do badań, w tym praktycznie wyeliminowanie mikroskrzepów. Zastosowana kompozycja fluorku sodu i heparyny sodowej skutecznie wstrzymuje proces glikolizy i utrzymuje stabilny poziom glukozy we krwi przez okres potrzebny do przeprowadzenia badania.

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 29.

Pytanie 1 do poz. 31

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg zaoferowania kamer do moczu typu Pentasquare?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 1 do poz. 32

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg zaoferowania płyt ze specjalnym rowkiem usztywniającym, dzięki któremu płyta zachowuje swą sztywność, a próbki krwi nie wylewają się z celek nawet podczas trzymania płyty jedną ręką za jej brzeg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 1 do poz. 33

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w probówce) czy może nalepki, która zasłania część probówki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie- dopuszcza probówki z nalepką jak i z polem do opisu w formie nadruku.

Pytanie 1 do poz. 34

Czy zamawiający wymaga zaoferowania nakłuwaczy do pobrań krwi włośniczkowej od dzieci i osób dorosłych o skórze delikatnej?

Jeśli głównie będą pobierać Państwo krew od pacjentów o skórze delikatnej lub dzieci, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy o:

- średnicy igły 0,4 mm (28G) i głębokości wkłucia 1,8 mm,
lub

- średnicy igły 0,5 mm (26G) i głębokości wkłucia 1,8 mm,

które to nakłuwacze są bardziej odpowiednie do takich pobrań, w przeciwieństwie do nakłuwaczy wykonujących nacięcie. Nakłuwacze igłowe posiadają bardzo delikatny mechanizm spustowy mający za zadanie zminimalizowanie bolesności nakłucia bardzo delikatnej skóry np. dziecka.

Pytanie 2 do poz. 34

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się na nakłuwacz igłowe o głębokości wkłucia 1,5 mm?

Pytanie 3 do poz. 34

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się wyłączyć pozycję do oddzielnego pakietu z uwagi na:

- nakłuwacze należą do grupy 33141300-3 - Urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi, a zatem „jako innego rodzaju produkty” powinny być osobno, niż pozostały przedmiot zamówienia określony w pakiecie 17, szacowane do ustalenia wartości zamówienia na dostawy powtarzające się okresowo, zasadne jest, więc również umieszczenie ich w osobnym pakiecie,

- włączanie nakłuwaczy do jednego pakietu z typowym sprzętem laboratoryjnym preferuje wszelkiego rodzaju hurtownie farmaceutyczne lub autoryzowanych bezpośrednich dostawców producenta, eliminując wysokiej klasy dostawców i producentów specjalizujących się w typowym sprzęcie laboratoryjnym,

- wyłączenie pozycji nr 35 spowoduje dostawy towarów bez marży pośredników oraz umożliwi szeroką konkurencję bezpośrednich dostawców, co w konsekwencji doprowadzi do obniżenia cen, co leży w interesie publicznym.?

Pytanie 1 do poz. 35

Czy zamawiający wymaga zaoferowania nakłuwaczy do pobrań krwi włośniczkowej od dzieci i osób dorosłych o skórze delikatnej?

Jeśli głównie będą pobierać Państwo krew od pacjentów o skórze delikatnej lub dzieci, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy o:

- średnicy igły 0,4 mm (28G) i głębokości wkłucia 1,8 mm,
lub

- średnicy igły 0,5 mm (26G) i głębokości wkłucia 1,8 mm,

które to nakłuwacze są bardziej odpowiednie do takich pobrań, w przeciwieństwie do nakłuwaczy wykonujących nacięcie. Nakłuwacze igłowe posiadają bardzo delikatny mechanizm spustowy mający za zadanie zminimalizowanie bolesności nakłucia bardzo delikatnej skóry np. dziecka.

Pytanie 2 do poz. 35

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się na nakłuwacz igłowe o głębokości wkłucia 1,5 mm?

Pytanie 3 do poz. 35

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się wyłączyć pozycję do oddzielnego pakietu z uwagi na:

- nakłuwacze należą do grupy 33141300-3 - Urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi, a zatem „jako innego rodzaju produkty” powinny być osobno, niż pozostały przedmiot zamówienia określony w pakiecie 17, szacowane do ustalenia wartości zamówienia na dostawy powtarzające się okresowo, zasadne jest, więc również umieszczenie ich w osobnym pakiecie,
- włączanie nakłuwaczy do jednego pakietu z typowym sprzętem laboratoryjnym preferuje wszelkiego rodzaju hurtownie farmaceutyczne lub autoryzowanych bezpośrednich dostawców producenta, eliminując wysokiej klasy dostawców i producentów specjalizujących się w typowym sprzęcie laboratoryjnym,
- wyłączenie pozycji nr 35 spowoduje dostawy towarów bez marży pośredników oraz umożliwi szeroką konkurencję bezpośrednich dostawców, co w konsekwencji doprowadzi do obniżenia cen, co leży w interesie publicznym.?

Pytanie 1 do poz. 36

Czy zamawiający wymaga zaoferowania nakłuwaczy do pobrań krwi włośniczkowej od dzieci i osób dorosłych o skórze delikatnej?

Jeśli głównie będą pobierać Państwo krew od pacjentów o skórze delikatnej lub dzieci, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy o:

- średnicy igły 0,4 mm (28G) i głębokości wkłucia 1,8 mm,
lub

- średnicy igły 0,5 mm (26G) i głębokości wkłucia 1,8 mm,

które to nakłuwacze są bardziej odpowiednie do takich pobrań, w przeciwieństwie do nakłuwaczy wykonujących nacięcie. Nakłuwacze igłowe posiadają bardzo delikatny mechanizm spustowy mający za zadanie zminimalizowanie bolesności nakłucia bardzo delikatnej skóry np. dziecka.

Pytanie 2 do poz. 36

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się na nakłuwacz igłowe o głębokości wkłucia 1,8 mm?

Pytanie 3 do poz. 36

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na powyższe, to czy zgodzi się wyłączyć pozycję do oddzielnego pakietu z uwagi na:

- nakłuwacze należą do grupy 33141300-3 - Urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi, a zatem „jako innego rodzaju produkty” powinny być osobno, niż pozostały przedmiot zamówienia określony w pakiecie 17, szacowane do ustalenia wartości zamówienia na dostawy powtarzające się okresowo, zasadne jest, więc również umieszczenie ich w osobnym pakiecie,
- włączanie nakłuwaczy do jednego pakietu z typowym sprzętem laboratoryjnym preferuje wszelkiego rodzaju hurtownie farmaceutyczne lub autoryzowanych bezpośrednich dostawców producenta, eliminując wysokiej klasy dostawców i producentów specjalizujących się w typowym sprzęcie laboratoryjnym,
- wyłączenie pozycji nr 35 spowoduje dostawy towarów bez marży pośredników oraz umożliwi szeroką konkurencję bezpośrednich dostawców, co w konsekwencji doprowadzi do obniżenia cen, co leży w interesie publicznym.?

Odpowiedź, dotyczy pytań do pozycji 34-36:

Zamawiający wymaga automatycznych nakłuwaczy nożykowych–lancetów o głębokości nakłucia jak w specyfikacji.

Pytanie 1 do poz. 44

Czy oczekują Państwo poj. aseptycznych czy sterylnych?

Bardzo często pod pojęciem produktów sterylnych oferowane są przez wykonawców produkty nie sterylne o podwyższonym stopniu czystości to znaczy wyprodukowane w warunkach specjalnej czystości. Oznaczone są one jako STERILE A lub Aseptyczne. Dotyczy to na przykład takich produktów jak: szalki, pojemniki na próbki itp. Wyroby te są wystarczające do prowadzenia badań IVD (in vitro), o ile nie mają kontaktów z powłokami ciała człowieka. Nie są to jednak produkty,

które przeszły zwalidowany proces sterylizacji z gwarancją uzyskania SAL \geq 6. Produkty Aseptyczne (STERILE A) są istotnie tańsze od produktów sterylnych.

Odpowiedź: Aseptycznych, odpowiednio zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 44.

Pytanie 1 do poz. 46

Czy końcówki mają być niebieskie czy bezbarwne?

Odpowiedź: Niebieskie- odpowiednio zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 46.

Pytanie 1 do poz. 38-44

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania z każdą dostawą towaru świadectw sterylności na rzecz dostarczenia ich do pierwszej dostawy otrzymanej od Wykonawcy?

Pytanie 2 do poz. 38-44

Jeśli Zamawiający nie chciałby odstąpić od tego zapisu do postaci proponowanej powyżej, to może zgodzi się na zapis, w którym, będzie miał prawo wezwać Wykonawcę do dostarczenia tych dokumentów na swoje żądanie?

Odpowiedź dot. pytania 1 i 2 do poz. 38-44: Tak – do pierwszej otrzymanej dostawy- odpowiednio zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17- zapis pod tabelką dot. poz. 38-44.

Pytania do treści umowy:

Pytanie 1 do paragrafu 4 pkt. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie zapisu o możliwości składania zamówień drogą telefoniczną?

Składanie zamówień drogą telefoniczną działa na niekorzyść obu Stron, ponieważ powoduje niepotrzebne nieporozumienia. Pamiętajmy również, iż Ustawa Prawo zamówień publicznych nie dopuszcza formy porozumiewania się telefonicznego, zatem również korespondencja dotycząca umów przetargowych powinna odbywać się drogą pisemną. Czy Zamawiający zgodzi się wykreślić ze wzoru umowy, iż składanie zamówień będzie następować drogą telefoniczną?

Odpowiedź: Zamawiający z uwagi na specyfikę swojej działalności (szpital) pozostawi w SIWZ zapis pozwalający na złożenie zamówienia telefonicznie w sytuacjach awaryjnych.

Pytanie 1 do paragrafu 4 pkt. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzania otrzymanych zamówień? Prośbę motywujemy faktem, że Wykonawca nie jest w stanie potwierdzać kilkudziesięciu zamówień, które wpływają do jego siedziby każdego dnia, a wspomniany wymóg jest niepotrzebną procedurą. Zamawiający poza tym wysyłając zamówienie np. faksem, otrzymuje raport transmisji, potwierdzający prawidłowość przefaksowania dokumentu.

Odpowiedź: Nie dokonujemy zmiany SIWZ w proponowanym zakresie.

Pytanie 1 do paragrafu 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 4 pkt. 3 o treści, iż: „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł koszty transportu, na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, takie zamówienia mogą zdarzyć się rzadko.

Pytanie 1 do paragrafu 5 pkt. 3

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości odczynników, testów, materiałów zużywalnych oraz innych składników /drobnego sprzętu laboratoryjnego (odpowiednio dla pakietu) wg zał. nr 1 do niniejszej umowy, niż ilość określona w tym załączniku, (...) jednakże wartość zrealizowanych dostaw może zostać ograniczona do kwoty nie mniejszej niż 60% wartości przedmiotu umowy”

na:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo zamówienia mniejszej ilości odczynników, testów, materiałów zużywalnych oraz innych składników /drobnego sprzętu laboratoryjnego (odpowiednio dla pakietu)

wg zał. nr 1 do niniejszej umowy, niż ilość określona w tym załączniku, (...) jednakże wartość zrealizowanych dostaw może zostać ograniczona do kwoty nie mniejszej niż 80% wartości przedmiotu umowy”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 1 do paragrafu 8 pkt. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę: „w terminie 14 dni od daty dostawy”, na: „w terminie 5 dni od daty dostawy”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 1 do paragrafu 9 pkt. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę: „w terminie do 30 dni od daty otrzymania”, na: „w terminie do 30 dni od daty wystawienia”?

Zapis ten umożliwi precyzyjne ustanowienie terminu zapłaty.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 1 do paragrafu 11 pkt. 2a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy ściśle regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności, a nadto czynić zadość zasadom współżycia społecznego. Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej przekracza wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 1 do paragrafu 11 pkt. 2b)

Wnoskujemy o odstąpienie od tego podpunktu, gdyż naszym zdaniem nie jest powodem do odstąpienia od umowy, np. dostawa wadliwego towaru. Zamawiający powinien wystąpić na drogę reklamacyjną postępowania, a nie odstępować od umowy. Nie spotyka się takiej praktyki na gruncie realizacji umów przetargowych na dostawy.

Równie niesprawiedliwe jest odstąpienie od umowy Zamawiającego w przypadku, gdy towar okaże się wadliwy. Wykonawca dokonuje wszelkich możliwych starań względem wychwycenia wad produktowych, jednak te mogą być ukryte i mogą ujawnić się mimo, że Wykonawca nie był ich świadomy i zachował należyłą staranność w przygotowaniu produktów pod względem jakościowym przed oraz w trakcie ich wysyłki do Zamawiającego.

Aktualny zapis pkt. 3b) stoi także w sprzeczności z paragrafem 8 pkt. 1, w którym przewidziana jest procedura reklamacyjna.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 1 do paragrafu 11 pkt. 2c)

Dlaczego Wykonawca ma ponosić koszt ewentualnej kary za odstąpienie od umowy liczonej od wartości umowy, jeśli np. wykonał $\frac{3}{4}$ umowy prawidłowo? Wnosimy o zapis, który będzie liczył wartość kary od wartości niezrealizowanej części umowy.

Liczenie kary umownej od wartości całej umowy jest wysoce niesprawiedliwe i narusza zasady współżycia społecznego z uwagi na fakt, iż wartość ta jest wartością czysto teoretyczną i bardzo często różni się od faktycznej wartości wykonanej umowy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź: Nie dokonujemy zmiany SIWZ w proponowanym zakresie.

Pytanie 2 do paragrafu 11 pkt. 2c)

Wnoskujemy także o zmianę procenta wysokości kary z: 5% na: 2%.

Odpowiedź: Nie dokonujemy zmiany SIWZ w proponowanym zakresie.

Pytanie 1 do paragrafu 14 pkt. 2b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu na zapis o treści:

W związku z tym, iż Strony umowy nie mają wpływu na urzędowe zmiany stawek podatku VAT, czy Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania zmiany cen brutto, a nie zmian netto?

Warto nadmienić, że jeśli stawka VAT może również ulec obniżce. W przypadku gdyby tak się stało i gdyby Zamawiający zawarł zapis o stałości cen netto, a nie brutto, Zamawiający mógłby liczyć na korzystną dla siebie zmianę cen.

Obecny zapis zakłada przerzucenie odpowiedzialności za ewentualne zmiany cen, które nastąpiły w wyniku działań urzędowych, na Wykonawcę. Zamawiający nie powinien tak postępować i obwiniać za ten stan rzeczy Wykonawcy, poprzez zmniejszenie jego cen, a co za tym idzie wynagrodzenia.

Pytanie 2 do paragrafu 14 pkt. 3

Czy Zamawiający w przypadku zgody na powyższe, wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 14 pkt 4 z zapisem: „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.”?

Odpowiedź na pyt.1 i pyt.2 do paragrafu 14: Nie dokonujemy zmiany SIWZ w proponowanym zakresie.

WYKONAWCA 9

Pytanie 1 Pakiet nr 1.1 Bakteriologia, Pożywki

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści możliwość zaoferowania podłoża wybiórczego dla *Neisseria gonorrhoeae* - Martin Lewis Modified?

Odpowiedź: Zgodnie ze specyfikacją

Pytanie 2 Pakiet nr 1.1 Bakteriologia, Pożywki

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści możliwość zaoferowania podłoża agarowego do izolacji i identyfikacji GBS równoważnego w stosunku do podłoża chromogenne GBS?

Odpowiedź: Zgodnie ze specyfikacją.

Pytanie 3 Pakiet nr 1.3 Bakteriologia, Akcesoria do oznaczania lekowrażliwości

Czy Zamawiający dopuści okres ważności dostarczonych krążków 1 rok?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pytanie 4 Pakiet nr 1.3 Bakteriologia, Akcesoria do oznaczania lekowrażliwości

Czy Zamawiający wymaga, aby krążki posiadały pozytywną opinię Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów, którą należy dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie 5 Pakiet nr 1.3 Bakteriologia, Akcesoria do oznaczania lekowrażliwości

Czy Zamawiający wymaga aby ostatni krążek we fiolkach oznaczony był fabrycznym nadrukiem „X”, wykonany taką samą technologią produkcyjną, jak skrótowe oznaczenie stężenia antybiotyku na wszystkich krążkach antybiotykowych i pełniący kontrolę napełnienia fiolek?

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie 6 Pakiet 1.10 Bakteriologia, Dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi wraz z dostawą podłoż poz. 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 – butelki z podłożami, pediatryczne, z inhibitorem antybiotyków wymaga aby zaoferowane butelki zapewniały wzrost drobnoustrojów już w 0,5-3 ml pobranego materiału, który to wymóg należy potwierdzić instrukcją lub materiałami producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 10 poz. 3.**

Pytanie 7 Pakiet 1.10 Bakteriologia, Dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi wraz z dostawą podłoż poz. 3.

Czy Zamawiający wymaga aby podłoża pediatryczne, zapewniające pobranie materiału w zakresie od 0,5 – 3 ml, umożliwiały hodowlę drobnoustrojów zarówno z krwi, jak i próbek PMR (lub innych sterylnych płynów ustrojowych) o bardzo małej objętości pobieranej od pacjentów pediatrycznych, co ma bardzo duże znaczenie w przypadku sepsy meningokokowej, który to wymóg należy potwierdzić instrukcją lub materiałami producenta?

Odpowiedź: Zgodnie ze specyfikacją.

Pytanie 8. Pakiet 1.10 Dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi wraz z dostawą podłóż

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane podłoża mikrobiologiczne do hodowli drobnoustrojów z krwi posiadały specjalne substancje inaktywujące antybiotyki obecne we krwi pacjentów, który to wymóg należy potwierdzić instrukcją lub materiałami producenta?

Odpowiedź: Zgodnie ze specyfikacją

WYKONAWCA 10

Dotyczy SIWZ:

Dotyczy pakietu - immunologia:

1. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jakie parametry Zamawiający planuje wykonać na aparacie back-up? Czy będą to test Troponiny T standaryzowanej wobec testu o wysokiej czułości?

Odpowiedź: Tak – dotyczy Troponiny T

Dot.: Załącznik nr 4a do SIWZ

Par. 3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę „bezpłatnego” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ **Załącznik nr 4a Par. 3 ust. 1** otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się do oddania w dzierżawę, dostarczenia i zainstalowania urządzenia w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz w ramach czynszu dzierżawnego przeszkolenia w zakresie jego obsługi osób wskazanych przez Zamawiającego”

Par. 6 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę „na swój koszt” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ **Załącznik nr 4a Par. 6 ust. 2** otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zapewni w ramach czynszu dzierżawnego serwis urządzenia, jednakże za naprawy wynikające z niezachowania należytej staranności przy eksploatacji urządzenia, Wykonawca obciąży kosztami Zamawiającego”

Par. 6 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę „24 godzin” na „1 dzień roboczy”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Par. 6 ust. 6 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu ubezpieczenia aparatury określonego w par. 6 ust. 6? Uzasadnienie: Ubezpieczenie urządzenia leży w strefie autonomicznych uprawnień Wykonawcy jako właściciela przedmiotu dzierżawy, dlatego umowa pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym nie powinna regulować tej kwestii.

Odpowiedź: Nie, wymóg ubezpieczenia aparatury pozostaje.

Par. 10 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę „60%” na „80%”?

Uzasadnienie:

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa opcji zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala wykonawcom na

prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10).

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Par. 13 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę „bezzwłocznej wymiany” na „wymiany w terminie 3 dni roboczych”?

Uzasadnienie:

Precyzyjne określenie obowiązków Wykonawcy pozwoli na uniknięcie sporów w trakcie jej realizacji.

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ **Załącznik nr 4a Par. 13 ust. 3** otrzymuje brzmienie:

„W razie dostarczenia produktu wadliwego, zniszczonego lub uszkodzonego Wykonawca zobowiązany jest do jego wymiany w terminie 3 dni roboczych na własny koszt.”

Par. 14 ust.2 i 15 ust.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia „od daty otrzymania” na „od daty wystawienia”.

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Par. 15 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby za datę zapłaty przyjęto dzień uznania środków na rachunku bankowym Wykonawcy?

Uzasadnienie:

Spełnienie świadczenia pieniężnego następuje, gdy majątek wierzyciela powiększa się o wartość odpowiadającą wartości zobowiązania, co potwierdza wyrok Sądu Najwyższego z 12 lipca 1996 r. (sygn. akt II CRN 79/96), zgodnie z którym: "(..) w rozliczeniach bezgotówkowych za chwilę otrzymania zapłaty przez wierzyciela uważać trzeba chwilę uznania jego rachunku bankowego".

Odpowiedź: Tak, odpowiednio zmiana SIWZ **Załącznik nr 4a Par. 15 ust. 2** otrzymuje brzmienie:

„Jako dzień zapłaty przyjmuje się datę uznania środków na rachunku bankowym Wykonawcy”

Par. 17 ust. 2 pkt b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par. 17 ust. 2 pkt b)?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Par. 17 ust. 2 pkt d) Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa odczynników będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii odczynników, 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: Nie wyrażamy zgody.

Par. 17 ust. 2 pkt g) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par. 17 ust. 2 pkt g)?

Uzasadnienie:

Zwracamy uwagę na kwestię potrącania kar umownych z wynagrodzenia. Proponujemy usunięcie tego zapisu. Zasadne byłoby, aby Wykonawca znał ewentualną kwotę kary umownej przed jej potrąceniem i ewentualnie mógł wówczas wyrazić zgodę na jej potrącenie z wynagrodzenia. Takie automatyczne i jednostkowe „potrącanie” może prowadzić do licznych błędów.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Par. 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy.”?

Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń. Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par. 17 ust.5.

Par. 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do żądania zapłaty kar umownych przysługiwało w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu przesłanki do ich naliczenia?

Par. 17 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowane zmiany wzoru umowy w zakresie par. 17.

WYKONAWCA 11

Pakiet nr 17 – Zakup drobnego sprzętu laboratoryjnego:

- a) Czy w pozycji 18 ze względu na fakt podawania przez producentów różnych pojemności dla probówek o tych samych wymiarach, Zamawiający dopuszcza probówki 12x75 mm o poj. 5 ml?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 18.**

- b) Czy w pozycji 20 Zamawiający dopuści probówki na 4-5ml krwi w rozmiarze 13x75mm?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 20.**

- c) Czy w pozycji 21 Zamawiający dopuści probówki na 2ml krwi w rozmiarze 13x75mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

- d) Czy w pozycji 22 Zamawiający dopuści probówki w rozmiarze 13x75mm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

- e) Czy w pozycji 33 Zamawiający dopuści probówki do OB z czarnym korkiem na 1,6ml krwi i z 0,4ml 3,8% cytrynianu sodu?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 33.**

- f) Czy w pozycji 33 Zamawiający dopuści zestaw do OB składający się z probówki z łososiowym korkiem (0,8ml krwi + 0,2ml cytrynianu sodu) i rurki?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 33.**

- g) Czy w pozycji 33 Zamawiający dopuści zestaw do OB składający się z probówki z czarnym korkiem z 3,1% cytrynianem sodu na 1ml krwi i pipety?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 33**

- h) Czy w pozycji 40 Zamawiający wymaga wymazówek z instrukcją pobrania na opakowaniu w języku polskim, pakowanych indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- i) Czy w pozycji 40 Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą dokumentu wykazującego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów, w okresie 6, 24, 48 i 72 godz. od pobrania? Dokument ten potwierdzi wysoką jakość oferowanego podłoża.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- j) Czy w pozycji 41 Zamawiający dopuści płytki o wysokości 14,2mm?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 41**

- k) Czy w pozycji 44 Zamawiający dopuści pojemnik o całkowitej pojemności 125ml skalowany do 100ml?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy- odpowiednio **zmiana SIWZ zał. 3 pakiet nr 17 poz. 44**

WYKONAWCA 12

Pytanie nr 1

Dotyczy: Parametry graniczne załącznik nr 3 dla Pakietu nr 13 „Dzierżawa analizatora z zakupem odczynników i mat. zużywalnych do oznaczeń gazometrycznych i elektrolitów” podpunkt nr 1
Czy Zamawiający dopuści automatyczne oznaczanie hematokrytu ze zmierzonej hemoglobiny? Stosowana w analizatorach metoda pomiaru hematokrytu metodą kondukcjometryczną jest mało precyzyjna, a wyliczenie hematokrytu ze zmierzonego stężenia hemoglobiny całkowitej jest zbliżone do metody wirówkowej uznanej za referencyjną.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Załącznik nr 3 do SIWZ zmiana odp. 3 pakiet 10

Załącznik nr 3 do SIWZ zmiana odp. 3 pakiet 17

Załącznik nr 4a do SIWZ zmiana odp. 3

Podpisał: Dr n. med. Wiesław Więckowski- Lekarz Naczelny

Publikacja strona internetowa Zamawiającego.

Otrzymują: firmy zadające pytania.