

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę odczynników i materiałów pomocniczych do diagnostyki laboratoryjnej i patomorfologicznej.**

Zamawiający – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ, Al. Raławickie 23, 20-049 Lublin Filia w Ełku, działając zgodnie z art. 38 ust. 1,2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 – *tekst jednolity*), w związku z zapytaniem Wykonawcy dotyczącym treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – przekazuje treść zapytań nadesłanych do w/w postępowania wraz z odpowiedziami, o treści jak poniżej:

Prosimy o odpowiedź na pytania:

1. Dotyczy zadania nr 7 Czy Zamawiający dopuści dostawy „na cito” maksymalnie do 48 godzin?

Odpowiedz: Tak Zamawiający dopuści, ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym załącznik nr 1, zapisów dotyczących tylko tych części, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Zapisy dotyczące pozostałych pakietów zostaną usunięte.

Odpowiedz: Tak Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:

Zadanie nr 7 poz. 2-3 – min. 4 miesiące od daty dostawy do Zamawiającego?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4. Czy Zamawiający może określić, które badania chciałby objąć zewnątrz laboratoryjną kontrolą Standlab?

Odpowiedz: Tnl, D-dimer, Witamina D3

5. Czy zestaw odczynnikowy w postaci gotowej do użycia wymagany przez Zamawiającego może zawierać materiał kontrolny oraz kalibratory w formie zliofilizowanej. Odczynniki te po rozpuszczeniu i przechowywaniu zgodnie z zaleceniami producenta zachowują termin ważności zgodny z datą podaną na opakowaniu.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytania do umowy (Zał. nr 6):

6. §2 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiana partia wyrobów stanowiąca przedmiot umowy będzie dostarczana przez Wykonawcę, w ciągu dni roboczych od dnia złożenia zamówienia, natomiast realizacja zamówienia na „cito” następować będzie w ciągu 48 godzin w dni robocze, środkiem transportu Wykonawcy lub za pośrednictwem firmy kurierskiej (zgodnie z warunkami przechowywania produktów określonymi przez producenta) na jego koszt. Przez dni robocze należy rozumieć dni od poniedziałku do piątku w godz. 800-1500, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu §2 ust. 3.

§5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Uzasadnienie: Wykonawca korzysta z usług transportowych zewnętrznej firmy kurierskiej realizującej każdorazowe dostawy. Wykonawca dołączy do paczki z realizowanym zamówieniem specyfikację wysyłkową w sposób szczegółowy określającą m.in. ilość i rodzaj asortymentu.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu §5 ust. 3.

7. §5 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy wyrobów będących przedmiotem umowy w umówionym terminie dostawy, zgodnie z § 2 ust. 3, Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu zastępczego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy. Koszty zakupu zastępczego pokrywa Wykonawca, tj. różnicę pomiędzy ceną ofertową niedostarczonych materiałów a ceną zakupu zastępczego. Określona w niniejszym ustępie różnica potrącona zostanie z przysługującego Wykonawcy wynagrodzenia. W przypadku dokonania przez Zamawiającego zakupu zastępczego zmniejsza się wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisu w §5 ust. 5.

8. §6 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„Wystawiane przez Wykonawcę faktury winny spełniać wymogi określone przepisami, a ponadto zawierać dane dotyczące ilości opakowań zbiorczych, datę ważności produktów, numer serii zgodnie z dostarczonym towarem oraz wyspecyfikowany cały asortyment zawarty w opakowaniach zbiorczych z podaniem ilości każdego asortymentu. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć faktury w formie pisemnej lub emailiem w formacie XML lub PDF do Magazynu Medyczny Laboratorium Diagnostyczne – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ w Lublinie filia Ełk, ul. T. Kościuszki 30, 19-300 Ełk na adres (email) oraz dla zadania nr 6 Zakładu Analityki Lekarskiej – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z siedzibą w Lublinie, Al. Racławickie 23 na adres (email)”?

Uzasadnienie: Wykonawca korzysta z usług transportowych zewnętrznej firmy kurierskiej realizującej każdorazowe dostawy. Wykonawca dołączy do paczki z realizowanym zamówieniem specyfikację wysyłkową w sposób szczegółowy określającą m.in. ilość i rodzaj asortymentu. Mając powyższe na uwadze Wykonawca nie będzie miał fizycznej możliwości dysponowania podpisanym przez Zamawiającego protokołem odbioru. Ponadto ze względu na wewnętrzne zmiany procedur korporacyjnych Wykonawca nie ma już możliwości dołączania faktur do paczki z realizowanym zamówieniem. Wykonawca zobowiązuje się do każdorazowego wystawiania faktur w dniu realizacji zamówienia oraz do ich przesyłania na adres siedziby Zamawiającego (za pośrednictwem poczty/ kuriera) bądź w formacie PDF za pośrednictwem poczty elektronicznej na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail. Wykonawca dołączy do zamówienia specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy m.in. rodzaj i ilość dostarczonego towaru, cenę, numer katalogowy. Mając powyższe na uwadze prosimy o przychylnie rozpatrzenie pytania.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisu w §6 ust. 3 .

9. §7 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisu w §7 ust. 2 .

10. §8 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:
„W razie stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający składa pisemną reklamację i żąda ponownego dostarczenia wyrobów w określonej części lub asortymencie, wstrzymując jednocześnie zapłatę faktury z zakwestionowanymi wyrobami, do czasu zrealizowania reklamacji, bądź też żąda dokonania korekty faktury. W przypadku reklamacji wyrobu dostarczonego „na cito”, Zamawiający jest uprawniony do zwrotu dostarczonych produktów wraz z wystawioną fakturą oraz dokonania zakupu zastępczego w tym zakresie u osoby trzeciej. Koszty zakupu zastępczego pokrywa Wykonawca, tj. różnicę pomiędzy ceną ofertową zamówionych produktów a ceną zakupu zastępczego.”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisu w §8 ust. 2 .

11. §8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu w §8 ust. 3 .

12. §9 ust. 1 pkt 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionej materiałów – 0,5 % wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru,”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu w §9 ust. 1 pkt 1.

13. §9 ust. 1 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu w §9 ust. 1 pkt 3 .

14. §9 ust. 1 pkt 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„za zwłokę w usunięciu wad jakościowych stwierdzonych przy odbiorze lub ujawnionych braków ilościowych, w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego bądź brakującego towaru, za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu wyznaczonego na ich usunięcie.”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu w §9 ust. 1 pkt 4 .

15. §1 ust. 6 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na :

„Każdy pojedynczy egzemplarz dostarczanych materiałów będzie zaopatrzony w etykietę handlową, sporządzoną w języku polskim/angielskim lub języku producenta.”

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu w §1 ust. 6 .

16. Zadanie nr 13 : Proszę o wydzielenie z Zadania nr 13 pozycji 2,3 i 6. Pozycje te stanowią odrębną grupę produktów. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność w postępowaniu, oraz zapewni lepszy i szerszy dostęp do zamówienia MŚP i bezpośrednim producentom.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie zadania.

17. Czy Zamawiający **w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji** zgodnie z art. 7 ust.1 PZP z późniejszymi nowelizacjami, rozważy możliwość wydzielenia z **zadania nr 13 pozycji ze szkiełkami (poz. 1, 15, 16 i 17)** i utworzenia nowego oddzielnego zadania, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów a tym samym na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Pytanie dotyczy zadania nr 13 poz. 1, 15 , 16 i 17

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie zadania.

Pytania do Zadania nr 8 - Dostawa odczynników do analizatora koagulologicznego ACL ELITE PRO i ACL 7000

18. Czy Zamawiający dopuści odczynnik do PT o trwałości 10 dni?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

19. Czy Zamawiający dopuści odczynnik do oznaczania czynnika VIII met chromogenną, w którym jeden z odczynników jest stabilny 2 tygodnie w -30C?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

20. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie dotyczące Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści probówki jednorazowego użytku, z podwójnym filtrem oraz substancją utrwalającą bez zawartości formaliny i trytonu, które są probówkami bezpieczniejszymi dla Użytkownika?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

21. Dotyczy zadania nr 6, pozycja 3. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego, który jest pakowany po 30 sztuk i tym samym zaoferowanie 2 opakowań testu?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

22. Dotyczy zadania nr 6, pozycja 3. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego, który ma czułość analityczną 10 mIU/ml?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

23. Dotyczy zadania nr 6, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego, który nie ma kontroli dodatniej i ujemnej w postaci płynnej tylko ma wewnętrzną kontrolę testu w postaci linii kontrolnej „C”?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

24. Dotyczy zadania nr 6, pozycje 5-9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów kasetkowych, które są pakowane po 30 sztuk?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

25. Dotyczy zadania nr 6, pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów kasetkowych, które są pakowane po 25 sztuk?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

26. Dotyczy zadania nr 6, pozycje 13-19. Czy Zamawiający wydzieli do oddzielnego pakietu pozycje 13-19? Pozwoli to na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów a tym samym będzie większa konkurencyjność cen.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie zadania .

27. Dotyczy zadania nr 10, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego, który ma wykrywalność antygeny GHD - 10ng/ml w próbce matrycy kału, oraz 1.0 ng/mL przy rozcieńczaniu bez matrycy?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

28. Dotyczy zadania nr 10, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego, który nie ma kontroli dodatniej w zestawie tylko ma wewnętrzną kontrolę testu w postaci linii kontrolnej „C”?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

29. Dotyczy zadania nr 10, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu kasetkowego, który ma czułość i specyficzność >99%?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Dotyczy: Wzór umowy – Załącznik nr 6 do SIWZ

30. (§ 12 ust. 2 pkt 2 lit. a) 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?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zmianę, zapisy pozostają bez zmian.

31. (§ 12 ust. 2 pkt 2 lit. a) 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?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zmianę, zapisy pozostają bez zmian.

32. (§ 9 ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

33. (§ 9 ust. 1 ust. 2) Czy Zamawiający dopuści zmniejszenie % naliczanej kary do max. 2% wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmian w § 9 ust. 1 ust. 2.

34. (§ 9 ust. 1 pkt 1, 2, 4) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający nie dopuszcza zmiany w § 9 ust. 1 pkt 1, 2, 4.

Dotyczy: Wzór umowy dzierżawy – Załącznik nr 7 do SIWZ

35. (§ 11 ust. 1 pkt 1, 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w § 11 ust. 1 pkt 1, 3.

36. (§ 11 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację: „Za niedotrzymanie czasu reakcji serwisu 5,00 zł za każdą godzinę zwłoki, a w przypadku niedotrzymania terminu usunięcia awarii – 50,00 zł za każdy dzień zwłoki”?

Odpowiedz: Zamawiający wprowadza zmiany w § 11 ust. 1 pkt 2 o następującym brzmieniu: „Za niedotrzymanie czasu reakcji serwisu 5,00 zł za każdą godzinę zwłoki, a w przypadku niedotrzymania terminu usunięcia awarii – 100,00 zł za każdy dzień zwłoki”?

37. (§ 11 ust. 1 pkt 1, 2) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w § 11 ust. 1 pkt 1, 2.

38. (§ 4) Czy Zamawiający wprowadzi zapis o ubezpieczeniu aparatu na czas trwania umowy przez Zamawiającego? W naszej opinii to po stronie Zamawiającego powinno leżeć ubezpieczenie aparatu, ponieważ Wykonawca nie posiada wiedzy, m.in. o warunkach lokalowych Zamawiającego, alarmach i innych zabezpieczeniach w pracowni, do której przeznaczony jest oferowany aparat. W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie zapisu, że Zamawiający zobowiązuje się w terminie 7 dni roboczych do ubezpieczenia aparatu od kradzieży i pożaru oraz do dostarczenia Wykonawcy kopii polisy wraz z potwierdzeniem zapłaty składki. Przedmiotowa polisa będzie zawierała cesję praw z polisy na spółkę Argenta.

Odpowiedz: Zamawiający nie wprowadza powyższego zapisu do umowy.

Dotyczy SIWZ rozdział IV. 2 punkt 3 – deklaracje i certyfikaty zgodności

39. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami? 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?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Zadania nr 4

40. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora wykonującego wymagane oznaczenia w 3 torach pomiarowych?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

42 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jak często i na ilu poziomach Zamawiający planuje wykonywać kontrolę jakości?

Odpowiedz: Raz w tygodniu na 3 poziomach.

3 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie instrukcji obsługi oferowanego analizatora i jednocześnie uzna spełnienie wymogów określonych w poniższych punktach? Oferowane urządzenie z racji swojego przeznaczenia i konstrukcji nie posiada testów w znaczeniu analizatora biochemicznego czy immunologicznego

Wszystkie informacje wymagane przez Zamawiającego oraz co ważne możliwe do udokumentowania znajdują się w instrukcji obsługi.:

1 Wymóg dostarczenia ulotek/instrukcji używania spełniających wymagania określone w ust. 13.6., w szczególności pkt 3 i 7 załącznika do Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10.12.2002r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych, ich wyposażenia oraz sposobu oceny zgodności wyrobów medycznych z tymi wymaganiami - metodyki muszą zawierać powtarzalność, odtwarzalność, czułość analityczną, etc.

2 Dołączenie raportów technicznych uwzględniających: zakres pomiarowy, powtarzalność, odtwarzalność, granicę detekcji, czułość analityczną, testy porównawcze z metodą referencyjną.

Odpowiedz: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Dot. SIWZ pkt VIII 1.C

43. Czy Zamawiający odstąpi od warunku podania nazwy i numeru dowodu dopuszczenia do obrotu, w przypadku braku zgody proszę o informację gdzie należy te dane wpisać?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający nie wymaga podania nazwy i numeru dowodu dopuszczenia do obrotu w formularzu cenowym.

Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ - wzór umowy dostawy

44. Par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający dopuści, aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

45. Par. 2 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający wprowadza zmianę.

46. par. 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie w/w zapisu.

47. Par. 5 ust. 5, Par. 8 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego (wykonania zastępczego) wykluczało zastosowanie kar umownych?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Par. 7 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

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

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

49. Par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

50. Par. 10 ust. 3 pkt 2, Par. 10 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgodę.

51.Dot. Załącznik nr 7 do SIWZ - umowy dzierżawy

Par. 3 ust. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by obowiązek wymiany dotyczył wyłącznie wadliwego elementu, a nie całego aparatu?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgodę.

52.Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

Odpowiedz: Szkolenie pracowników będzie obejmować 6 osób .

53.Par. 7 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

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

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgodę.

54Par. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgodę.

55. Par. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgodę.

56. Par. 11 ust. 1 pkt 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej na 100zł?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

57. Par. 11 ust. 1 pkt 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie 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 budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgodę.

58. Par. 12 ust. 2 pkt 2 lit. a-c Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgodę.

59.Dotyczy: zadanie nr 9

Pyt. 1. Czy w ramach zadania nr 9, Zamawiający wymaga dostawy towaru z terytorium Rzeczypospolitej Polskiej za pomocą krajowych firm kurierskich w sytuacjach „cito” w terminie 2 dni roboczych?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający wymaga.

60. Pyt. 2. Czy Zamawiający wymaga aby wraz z przesyłką zawierającą produkty zamawiane znajdował się dokument – faktura potwierdzająca zawartość zamówionego towaru?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

61. Pyt. 3.Czy Zamawiający wymaga aby kontrahent posiadał certyfikowany, zintegrowany system zarządzania. System Zarządzania Jakością ISO 9001:2015, stanowiący tym samym potwierdzenie spełnienia najwyższych oczekiwanych przez Ośrodek Kliniczny standardów?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający nie wymaga.

62. Dotyczy: zadanie nr 9 - Warunki dodatkowe – pozycja nr 2

Pyt. 4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość rozszerzenia formularza asortymentowo-cenowego o pozycje umożliwiającą ze strony Wykonawców wyceny w okresie trwania umowy kosztów pracy autoryzowanego serwisu analizatorów, kosztów dojazdu oraz materiałów zużywalnych do przeglądów okresowych analizatora do posiewu krwi i płynów ustrojowych, który posiada Zamawiający.

Przedmiotem zamówienia jest dostawa odczynników CE IVD do wykonywania badań diagnostycznych, które podlegają obniżonej preferencyjnej stawce VAT 8% dla produktów medycznych oraz diagnostycznych. Usługa serwisowa aparatu podlega podstawowej stawce opodatkowania VAT 23 % i ze względu na różnice w stawkach VAT koszty serwisowania aparatu nie mogą być zaoferowane przez poszczególnych Wykonawców w ramach oferowanych produktów CE-IVD.

Serwis aparatu nie może być traktowany jako usługa komplementarna do dostaw podłoży hodowlanych w przedmiotowym postępowaniu ze względu na różnice w stawce VAT dla oferowanych produktów diagnostycznych oraz usługi serwisowej. W takim przypadku usługa serwisowania aparatu, którego właścicielem jest Zamawiający powinna zostać wyodrębniona jako oddzielna pozycja asortymentowo – cenowa w formularzu cenowym, tak aby mogła zostać wyceniona przez poszczególnych Wykonawców.

Odpowiedz: Zamawiający w zadaniu nr 9 rezygnuje z zapisu ujętego w Warunkach dodatkowych pozycja nr 2.

63. Pytanie nr 1

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedz: Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.

64. Pytanie nr 2

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

65. Pytanie nr 3

Dotyczy Formularza Cenowego Zadania nr 13:

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego z pytaniem, czy w przypadku braku informacji na temat numerów katalogowych nadawanych asortymentowi przez producenta wystarczającym będzie podanie nr katalogowego stosowanego przez wykonawcę i wpisanie w tym polu informacji „nie dotyczy”? To wykonawca będzie realizował zamówienie, zatem będzie stosował swoje numery katalogowe.

Odpowiedz: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

66. Pytanie nr 4

Dotyczy Wzoru umowy dla Zadania nr 13:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §9, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relacją łączącą

Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

67. Pytanie nr 5

Dotyczy Wzoru umowy dla Zadania nr 13:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawę do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

68. Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych zadań na które będzie składana oferta?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

69. Pytanie nr 7

Dotyczy Wzoru umowy dla Zadania nr 13:

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o wyjaśnienie, co rozumie pod pojęciem „prawidłowo wystawionej faktury”? Obligatoryjnie Wykonawca wnosi o potwierdzenie czy Zamawiający ma w namyśle fakturę wystawioną zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy o podatku od towarów i usług?

Odpowiedz: Zamawiający wyjaśnia zgodnie z §6 ust 4 wzoru umowy nr 13.

70. W związku z koniecznością podania szeregu informacji na wystawionej fakturze, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamieszczenie informacji wskazanych w §6 ust. 4 na dokumencie załączonym do faktury, w przypadku braku możliwości umieszczenia wszystkich wymaganych informacji?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

71. Pytanie nr 8

Dotyczy Wzoru umowy dla Zadania nr 13: §1 ust. 3 oraz Rozdz. I pkt. 2 SIWZ:

Zauważyć należy, że nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o modyfikację cytowanego zapisu poprzez dopisanie: „dotyczy wyrobów medycznych”.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę.

72. Pytanie nr 9

Dotyczy Zadania nr 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla Zadania nr 13 minimalnego terminu dostawy wynoszącego 2 dni?

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 40 %.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ wynika, że najwyższej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 10 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 2 dniowy - tylko 5 pkt. Przy wadze 40% różnicy punktowej drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: *"Utрудnieniem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.*

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić realny minimalny termin dostawy (np. 2 dni).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy np. 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu I, II, III nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.

73. Pytanie nr 10

Dotyczy Zadania nr 13:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 kasetki histopatologiczne z przykrywką na zawiasie?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

74. Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 kasetki histopatologiczne z przykrywką na zawiasie i otworami o wymiarach 1x5mm?

Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza z wieczkiem zrywalnym.

75. Dot. poz. 14. Zwracamy się z prośbą o utworzenie nowych pozycji dla każdego z pojemników o pojemności 520ml, 850ml, 1200ml, 3400ml, 5600ml i podanie ilości.

Odpowiedz: Zamawiający zmienia warunki graniczne Pojemniki do transportu materiału chirurgicznego o pojemności : 520ml - 350 szt., 850 ml - 200 szt, 1200 ml - 250 szt, 3400 ml - 150 szt, 5600 ml - 50 szt..

76. Dot. poz. 14. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwane etykieta) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia **"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"** wymaga się aby **"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczonym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"**. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: **"Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."** Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są **"procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"** w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego
Odpowiedz: Tak, Zamawiający potwierdza.

77. Dot. poz. 14. Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.
Odpowiedz: Tak, Zamawiający wymaga.

78. Czy Zamawiający dopuści w poz. 17 szkiełka adhezyjne o standardowych wymiarach 26x76x1mm zgodne z normą ISO 8037-1
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza , ale nie wymaga.

79. Dot. poz. 18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żyłek równoważnych wraz z dedykowanymi dla nich uchwytami. **Wskazanie na uchwyt F80mini** jest w rzeczy samej wskazaniem na producenta opisanych w tych pozycjach żyłek mikrotomowych, ponieważ uchwyty do noży F80mini kompatybilne są wyłącznie z nożami tego samego producenta (Feather). Zatem wymóg kompatybilności służy ograniczeniu konkurencji, a nie uzyskaniu określonych parametrów, gdyż nie wpływa to ani na jakość cięcia, ani na kompatybilność z mikrotomem. Uchwyty te są plastikowym elementem służącym do mocowania zużytych noży Feather, dzięki czemu istnieje możliwość dodatkowego użycia noży np. w procesie obróbki materiału). Taką samą funkcję pełnią dostępne u innych producentów uchwyty do noży typu mini. Wobec czego aktualny opis przedmiotu zamówienia dla ww. pozycji narusza art. 29 ust. 3 oraz art. 7 ust. 3 PZP
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza zmiana w warunkach granicznych: Żyłki mikrotomowe do skrawania wstążeczkowego nadaję się do skrawania tkanki twardej i materiału miękkiego. Dł. - 80 mm; Wysokość - 8 mm; Kąt żyłki - 35 °; materiał wykonania: stal nierdzewna pokryta teflonem. .

80. Czy Zamawiający dopuści w poz. 20 pudełka do archiwizacji bloczków na około 364 bloczki?
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
81. Czy Zamawiający dopuści w poz. 20 pudełka do archiwizacji bloczków na około 350 bloczków?
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
82. Czy Zamawiający dopuści w poz. 21 pudełka do archiwizacji na 1000 preparatów histopatologicznych?
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
83. Czy Zamawiający dopuści tusz w opakowaniu 59ml?
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
84. Czy Zamawiający dopuści w poz. 25 Patomorfanol o stężeniu alkoholu etylowego 99,8+/- 0,02% ?
Odpowiedz: Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

UWAGA : Informacja dotycząca udzielonych powyżej odpowiedzi.

W przypadku gdy Zamawiający w wyniku udzielonych odpowiedzi dopuścił tolerancję np. wymiarów, parametrów, Zamawiający wymaga wskazania w formularzach cenowych zaoferowanego przez Wykonawcę: wymiarów, parametrów itd.

Zamawiający dokonał stosownych zmian we wzorze umowy w załączniku nr 6 i 7 do SIWZ.

Zamawiający informuje, że Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę. Zamawiający informuje, że powyższe zmiany stają się integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

W związku z powyższym Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 17.04.2018r. do godz. 09.00. Publiczne otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu 17.04.2018 r. o godz. 09:10 w budynku KOMENDY pokój nr 104 Dział Zamówień Publicznych - 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej - Filia w Ełku, ul. Kościuszki 30, 19-300 Ełk.

Zapraszamy do składania ofert w terminie podanym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i Ogłoszenia o zamówieniu.

Załącznik nr 1 – zmodyfikowany wzór umowy nr 6 i 7

ZATWIERDZAM
KOMENDA FILIA
1 Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką
SPZOZ w Lublinie Filia w Ełku
plk mgr inż. Tomasz GRAF