

Wykonawcy wg rozdzielnika

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest „**Sukcesywna dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów do badań hematologicznych, koagulologicznych i urządzeń do badań serologicznych z podziałem na 3 pakiety**”.

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy Pakietu Nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane analizatory hematologiczne pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby oferowane analizatory pochodziły od jednego producenta.

Pytanie Nr 2, dotyczy Pakietu Nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby odczynniki oraz krew kontrolna do obu analizatorów pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby odczynniki oraz krew kontrolna do obu analizatorów pochodziły od jednego producenta.

Pytanie Nr 3, dotyczy Pakietu Nr 2, Załącznik Nr 1.2 do OPZ oraz Załącznik Nr 1.3 do OPZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę zewnętrznej kontroli producenta aparatów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie Nr 4, dotyczy Pakietu Nr 2, Załącznik Nr 1.2 do OPZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę analizatora fabrycznie nowego, rok produkcji 2010 (grudzień).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu fabrycznie nowego (nieużywanego), rok produkcji grudzień 2010.

Pytanie Nr 5, dotyczy Pakietu 2, Załącznik Nr 1.3 do OPZ

Czy Zamawiający wymaga, aby różnicowanie WBC dokonywane było w oparciu o fluorescencyjną cystometrię przepływową z wykorzystaniem lasera półprzewodnikowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby różnicowanie WBC dokonywane było w oparciu o fluorescencyjną cystometrię przepływową z wykorzystaniem lasera półprzewodnikowego

Pytanie Nr 6, dotyczy „Istotne postanowienia umowy” – Załącznik Nr 2 do SIWZ, § 4 ust. 7

Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia poprzez wskazanie co zobowiązany jest dostarczyć Wykonawca przy pierwszej dostawie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska. W związku z tym Zamawiający dokona modyfikacji § 4 istotnych postanowień umowy.

Pytanie Nr 7, dotyczy „Istotne postanowienia umowy” – Załącznik Nr 2 do SIWZ, § 5 ust. 1 lit. a) i b)

Prosimy o zmianę użytych w ww. postanowieniu sformułowań „opóźnienia” na zwrot „zwłoki”.

Opóźnienie oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, podczas gdy zwłoka (tzw. kwalifikowane opóźnienie) oznacza uchybienie terminowi spowodowane przyczynami, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność. Zdaniem Wykonawcy karę umowną należy kwalifikować jako zryczałtowane odszkodowanie, przy czym przesłanką warunkującą zapłatę tegoż odszkodowania mogą być wyłącznie okoliczności, za które dłużnik (w niniejszej sprawie Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z tych przyczyn kara umowna nie może być zastrzegana na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Stąd też Wykonawca wnosi o zastąpienie pojęcia „opóźnienia” określeniem „zwłoki”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 8, dotyczy „Istotne postanowienia umowy” – Załącznik Nr 2 do SIWZ, § 5 ust. 1 lit. c) i d)

Prosimy o modyfikację ww. postanowień w taki sposób, aby wysokość kar umownych naliczana była od wartości brutto pozostałej do realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 9, dotyczy „Istotne postanowienia umowy” – Załącznik Nr 2 do SIWZ, § 10 ust. 8 lit. a) i b)

Prosimy o zmianę użytych w ww. postanowieniu sformułowań „opóźnienia” na zwrot „zwłoki”.

Opóźnienie oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, podczas gdy zwłoka (tzw. kwalifikowane opóźnienie) oznacza uchybienie terminowi spowodowane przyczynami, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność. Zdaniem Wykonawcy karę umowną należy kwalifikować jako zryczałtowane odszkodowanie, przy czym przesłanką warunkującą zapłatę tegoż odszkodowania mogą być wyłącznie okoliczności, za które dłużnik (w niniejszej sprawie Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z tych przyczyn kara umowna nie może być zastrzegana na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Stąd też Wykonawca wnosi o zastąpienie pojęcia „opóźnienia” określeniem „zwłoki”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 10, dotyczy „Istotne postanowienia umowy” – Załącznik Nr 2 do SIWZ, § 12 ust. 2

Prosimy o uzupełnienie zapisu po słowach „[...] odmówi dostarczenia przedmiotu umowy Zamawiającemu” zwrotem, za wyjątkiem okoliczności, o której mowa w §3 ust. 3”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie, z łącznym czasem inkubacji i wirowania w wirówce serologicznej wynoszący 25 min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 12, dotyczy Pakietu Nr 2 – analizator 3 DIFF, pkt 14 parametrów granicznych (Załącznik Nr 1.2 do OPZ)

Czy Zamawiający dopuści odczynnik lizujący zawierający śladowe ilości cyjanku, tj. poniżej 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w/w produktu.

Pytanie Nr 13, dotyczy Pakietu nr 2 – analizator 5 DIFF - pkt 4 parametrów granicznych (Załącznik Nr 1.3 do OPZ)

Czy Zamawiający dopuści analizator 5 DIFF aspirujący do badania 53 µl próbki w trybie 5 DIFF (tryb CBC – 30 µl)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści analizator 5 DIFF aspirujący do badania 53 µl próbki w trybie 5 DIFF (tryb CBC – 30 µl).

Pytanie Nr 14, Dotyczy Pakietu nr 2 – analizator 5 DIFF - pkt 11 parametrów granicznych (Załącznik Nr 1.3 do OPZ)

Czy Zamawiający dopuści analizator 5 DIFF o liniowości (bez rozcieńczenia):

- WBC: 0 – 120 tys/µl

- PLT: 0 – 1,9 mln/µl

Oraz rozszerzonej liniowości po **automatycznym** rozcieńczeniu:

- WBC: 0 – 550 tys/µl

- PLT: 0 – 5,5 mln/µl

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 15

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu do wykonywania badań techniką aglutynacji kolumnowej którego maksymalny łączny czas inkubacji i wirowania w wirówce serologicznej wynosi 24 minuty (inkubacja 15 min i wirowanie 9 min.)

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, że maksymalny łączny czas inkubacji i wirowania w wirówce serologicznej wynosić będzie do 20 min.

Pytanie Nr 16

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wirówki serologicznej z jednostopniową prędkością wirowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania wirówki serologicznej z jednostopniową prędkością wirowania.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

§ 4 „Istotnych postanowień umowy” – Załącznik Nr 2 do SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania towarów pochodzących z najnowszej produkcji, o jakości i ważności zgodnymi z obowiązującymi producenta normami.
2. Towary będą dostarczane w dni robocze w godzinach 7.00 – 14.30 po telefonicznym uzgodnieniu z Panią Iwona Olkowicz tel. +48 243645172. Zmiana osoby wskazanej w niniejszym ustępie nie wymaga aneksu do umowy i staje się dokonana z chwilą doręczenia Wykonawcy informacji o zmianie.
3. Towary dostarczane będą w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem w czasie transportu w sposób określony odpowiednimi przepisami. Zastosowane opakowania muszą odpowiadać wymaganiom określonym w ustawie o opakowaniach i odpadach opakowaniowych (Dz.U.z 2001r. Nr 63. poz. 638 z późn. zm.), oraz zapewniać ochronę przed szkodliwym wpływem tych substancji i preparatów na zdrowie człowieka i środowisko. Na opakowaniu powinna znajdować się etykieta fabryczna określająca rodzaj, typ towaru, jego ilość, datę ważności oraz nazwę i adres producenta.
4. Towary dostarczane będą Zamawiającemu na koszt i ryzyko Wykonawcy. W szczególności Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody wynikłe w czasie transportu oraz spowodowane niewłaściwym opakowaniem.

5. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu aktualnych dokumentów, na podstawie których oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i używania na terenie RP, w ciągu 5 dni od dnia pisemnego wezwania.
6. Brak dostarczenia dokumentów w terminie, o którym mowa w ust. 5 skutkować będzie rozwiązaniem umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i pociągać będzie za sobą naliczenie kary umownej, o której mowa w § 5 ust. 1 pkt c.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.pzoz.bip.ump.pl.