

PŁOCKI ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

09-402 Płock, ul. Kościuszki 28
tel. (024) 364-51-00 fax. (024) 364-51-02
www.szpitalplock.pl e-mail: sekretariat@plockizoz.pl



Misja Szpitala Świętej Trójcy:

„Pacjent jest podmiotem wszystkich naszych działań zmierzających do poprawy jakości świadczonych usług medycznych”

PZOZ/DZP/382/28PN/15

Płock, dnia 26 czerwca 2015 roku

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

**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 **dostawa odczynników i barwników, szybkich testów diagnostycznych, zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi i drobnego sprzętu medycznego.**

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawcę, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 9 sierpnia 2013 r. poz. 907 z późn.zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 dopuści zbliżone wielkości opakowań z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 2, dotyczy Pakietu nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 7, poz. 1 w celu uzyskiwania wiarygodnych wyników wymaga dostarczenia kontroli dodatniej w postaci płynnej do zestawu do wykrywania krwi utajonej w kale?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 3, dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 8, poz. 1 wymaga testu o zakresach wykrywalności: < 10µg/ml, 10 -12 µg/ml, > 12 µg/ml, > 65 µg/ml ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 4, dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 8, poz. 2 dopuści szybkie testy immunochromatograficzne kasetkowe? Testy grzebieniowe są obecnie niedostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 5, dotyczy Pakietu nr 8, poz. 5

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 5 z Pakietu 8 do oddzielnego pakietu? Zwiększy to konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 6, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 9 i 10 - standard anty-D i standard anty-D do mikrometody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyspecyfikowanych odczynników stabilnych po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika w buteleczkach o pojemności 5ml w ilości 4 opakowań na okres 12 miesięcy trwania umowy.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 7, dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1 i 2 - krwinki

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania we wskazanych pozycjach asortymentowych krwinek gotowych do użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwinek o stężeniu min. 20%.

Pytanie Nr 8, dotyczy istotnych postanowień umowy § 6, ust. 1

Wnioskujemy o zmianę wskazanego zapisu na zapis:

- a. „w razie opóźnienia w dostawie – w wysokości 2% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy w terminie za każdy dzień opóźnienia”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 9, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 13 – odczynnik LISS

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika w opakowaniu 5x100ml, co nie wpłynie na jakość wykonywanych badań przez laboratorium zamawiającego (ze względu na ważność odczynnika), a pozwoli zaoferować odczynnik w korzystniejszej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 10, dotyczy Pakietu 1, poz. 14 - PBS

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika w opakowaniu 15x1l, co nie wpłynie na jakość wykonywanych badań przez laboratorium zamawiającego (ze względu na termin ważności odczynnika), a pozwoli zaoferować odczynnik w korzystniejszej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 11 i 12

Czy nie zaistniała omyłka pisarska i Zamawiający pod wskazanymi pozycjami asortymentowymi w Pakiecie nr 1 nie zawarł tego samego odczynnika w podwójnej ilości?

Odpowiedź: Tak, zaistniała omyłka pisarska w związku z czym Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 12, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach od 1 do 6 odczynników monoklonalnych w opakowaniach 1x10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 13, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 11 i 12

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki w pozycji 12 powtarzając pozycję 11?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił już odpowiedzi w pytaniu nr 11.

Pytanie Nr 14, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1 - 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę w Pakiecie nr 1 poz. 1 - 6 odczynników monoklonalnych w opakowaniach handlowych 2 x 5 ml lub 10 x 5 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników monoklonalnych w opakowaniach handlowych 10 x 5 ml z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 15, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę w Pakiecie nr 1 poz. 7 surowicę w opakowaniach 1 x 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 16, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę w Pakiecie nr 1 poz. 14 PBS w opakowaniach handlowych 1 x 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 17, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 1 poz. 9 i 10 aby odczynnik Standard Anty-D oraz Standard anty-D MIKRO miały zastosowanie do kontroli czułości badań serologicznych tj.: pośredniego testu antyglobulinowego oraz testu enzymatycznego, do zapewnienia prawidłowej interpretacji wyników badań, wyeliminowania błędów technicznych podczas wykonywania testu antyglobulinowego oraz testu enzymatycznego oraz ujednolicenia warunków wirowania; ponadto czy Zamawiający wymaga aby w związku z powyższym oferowany odczynnik posiadał znak CE z numerem jednostki notyfikowanej, co potwierdza nadzór jednostki oraz badanie każdej serii dostarczonego odczynnika w laboratorium zewnętrznym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowany odczynnik posiadał znak CE z numerem jednostki notyfikowanej, w związku z czym dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 18, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 11 i 12

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 1 poz. 11 i 12 odczynnika IgG (surowicy)?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił już odpowiedzi w pytaniu nr 11.

Pytanie Nr 19, dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1- krwinki wzorcowe do układu AB0

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu krwinek o pojemności 3x10ml w ilości jednego zestawu miesięcznie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 20, dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1 - standaryzowane krwinki wzorcowe 0RhD+ opłaszczone przeciwciałami anty – D Ig G

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek gotowych do użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania krwinek o stężeniu min. 20%.

Pytanie Nr 21, dotyczy Pakietu nr 1, poz. 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D i standard anty-D do mikrometody stabilnego po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 22, dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1 i 2 – krwinki

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek o stężeniu 30%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwinek „gęstych” o stężeniu min. 20%.

Pytanie Nr 23, dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1 – 4

Czy Zamawiający wymaga, aby testy oferowane w pakiecie 6 (Pkt. 1, 2, 3, 4) były testami immunoenzymatycznymi do oznaczania specyficznych IgE, zarejestrowane jako ilościowe (metoda ilościowa), z min. 3 kontrolami pozytywnymi na każdym teście, indywidualną krzywą kalibracyjną dla każdego testu oraz wynikiem wyrażonym liczbą (stężenie kU/l)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga powyższego i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 24, dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie tabelki do obliczenia kwoty za dzierżawę sprzętu niezbędnego do wykonywania i odczytywania oferowanych testów? Lub uprzejmie prosimy o wskazanie przez Zamawiającego miejsca i sposobu obliczenia ceny za dzierżawę.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 25, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w pozycjach, w których jednostką miary jest sztuka cena wyrobów była podawana z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby w pozycjach, w których jednostką miary jest sztuka cena wyrobów była podawana z dokładnością do trzech miejsc po przecinku, w związku z czym dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 26, dotyczy § 2 ust. 5 zał.nr.2B i § 2 ust. 7 zał.nr.2A oraz § 9 ust. 2 b. zał.nr.2B i § 13 ust. 2 b. zał.nr.2A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący: „W przypadku zmiany stawki VAT, zmianie ulegnie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian...”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, tj.: „*zmiana urzędowej stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian, z zastrzeżeniem, że zmiana ta wchodzi w życie z dniem wejścia w życie aktu prawnego wprowadzającego tę zmianę*”.

Pytanie Nr 27, dotyczy § 4 ust. 2 i 3 oraz § 5 ust. 1 zał.nr.2B i § 4 ust. 2 i 3 oraz § 5 ust. 1 zał.nr.2A oraz § 9 ust. 4 zał.nr.2A

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z powyższych paragrafów słowa „telefonicznie”?

Składanie zamówień, reklamacji i innych wniosków 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 również odbywać się drogą pisemną.

Odpowiedź: Zamawiający zamienia słowo telefonicznie na e-mailem i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 28, dotyczy § 4 ust. 5 zał.nr.2B i § 4 ust. 5 zał.nr.2A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, 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: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 29, dotyczy § 5 ust. 3 i 4 zał.nr.2B i § 5 ust. 3 i 4 zał.nr.2A

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru?

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia

określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni roboczych jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 30, dotyczy § 6 ust.1c), 1d),1e) zał.nr.2B i § 10 ust.1c), 1d),1g) zał.nr.2A

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości niezrealizowanej części ZAMÓWIENIA 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. Nadto liczenie kary umownej od wartości całej umowy jest wysoce niesprawiedliwe i narusza w/w zasady 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.

Liczenie kar od wartości całej umowy / całego ZAMÓWIENIA jest w stosunku do wykonawcy działaniem niesprawiedliwym i na jego szkodę, gdyż wykonawca, który spóźnił się z dostawą o wartości np. 500 zł., będzie obciążony karą liczoną od wartości np. 50 000 zł., a zatem niewspółmierną do przewinienia. To tak, jakby wykonawca liczył Zamawiającemu odsetki za nieterminowe płatności od wartości całej umowy, a nie od wartości nieuregulowanej w terminie faktury. Na taką sytuację Zamawiający nie wyraziłby zgody, dlatego więc Wykonawca ma być obciążany karami liczonymi od całej wartości umowy tj. od wartości towarów dostarczonych w terminie + od towarów, na które jeszcze Zamawiający nie złożył zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 31, Dotyczy § 6 ust. 1a) i 1b) zał.nr.2B i § 10 ust. 1a) i 1b) zał.nr.2A

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

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

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 może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 730%, wartości zamówionej dostawy. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 32, dotyczy § 9 ust.5 zał.nr.2A

Prosimy o zmianę zapisu:

- „...max. 1 dnia roboczego...” na zapis brzmiący: „...3 dni robocze”

- „...max. 2 dni robocze...” na zapis brzmiący: „...5 dni roboczych...”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 33, dotyczy Pakietu 3 pozycja 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł 0,8 mm/25 mm? Niewielka różnica długości igły nie ma żadnego znaczenia użytkowego i nie wpływa na przebieg badania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 34, dotyczy Pakiet 3 pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Wkluć motylkowych 0,8mm z wężykiem o dł. 29 cm? Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Wkluć motylkowych 0,7mm, z wężykiem o dł. 19 cm?

Igły motylkowe nr 8 są używane standardowo do pobierania krwi od pacjentów dorosłych, w przeciwieństwie do igieł motylkowych nr 6, które służą do pobierania krwi u dzieci i niemowląt. W przypadku pobierania krwi od pacjentów dorosłych, optymalną długością drenu jest 29 cm. Taka długość drenu pozwala na wygodne pobieranie krwi za pomocą igły motylkowej. Natomiast długość drenu poniżej 20 cm jest długością niestandardową dla igieł motylkowych nr 8 i nie zapewnia takiego komfortu podczas pobierania krwi jak długość drenu 29 cm, zarówno dla personelu medycznego jak i pacjenta.

Należy również zwrócić uwagę, że długość drenu ma tylko znaczenie praktyczne, nie wpływa natomiast na szybkość pobierania krwi, gdyż różnica w pojemności drenu o długości 19 cm, a drenu o długości 29 cm, to zaledwie ok. 130 ul krwi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wkluć motylkowych 0,7mm, z wężykiem o dł. 19 cm, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 35, dotyczy Pakiet 3 pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji z pakietu, bowiem pozycja ta jest wysokospecjalistyczna i ogranicza uczciwą konkurencję?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 36, dotyczy Pakiet 4 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Korków zewnętrznych, z PE dopasowanych bezpośrednio do probówek jakie Zamawiający życzy sobie w pozycji 3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 37, dotyczy Pakiet 4 pozycja 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Korków zewnętrznych, z uchwytem pionowym, wykonane z PE (żółte) – do współpracy z analizatorami moczu, dopasowanych bezpośrednio do probówek jakie Zamawiający życzy sobie w pozycji 3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 38, dotyczy Pakiet 4 pozycja 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek z polem do opisu w formie nadruku (z możliwością lepszej obserwacji zawartości w probówce), a nie nalepki naklejonej na probówkę, która zasłania część próbki, a tym samym ogranicza pole widzenia zawartości?

W procesie wielu badań krwi: hematologicznych, biochemicznych i innych, istotna jest możliwość obserwowania całej próbki krwi znajdującej się w probówce, w celu oceny jakości tej próbki. Próbka krwi w probówce musi być jak najlepiej widoczna, bo tylko wtedy istnieje możliwość wykrycia niekorzystnych procesów w niej zachodzących np.: hemolizy czy powstania mikroskrzepów, które negatywnie mogą wpływać na wyniki badania lub wręcz uszkodzić przez zatkanie mikroskrzepami tor pomiarowy analizatora. Dlatego też biorąc pod uwagę wysokie koszty badań, reagentów oraz straty spowodowane przestojem analizatorów z powodu ich awarii, celowe jest posiadanie takich probówek, które pozwolą ocenić wizualnie czy próbka jest prawidłowa przed skierowaniem jej do badania. Możliwości tak pełnej oceny jakości próbki nie dają probówki z nalepkami, które nie tylko zasłaniają

większą część probówki, ale również ograniczają możliwość swobodnej obserwacji jej zawartości. Możliwość lepszej obserwacji zawartości probówki umożliwiają natomiast probówki z nadrukiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 39, dotyczy Pakiet 4 pozycja 15

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zatyczek do kapilar gumowych, które, oprócz tego że szczelnie zatykają końce kapilary, chronią kapilarę przed przypadkowym pęknięciem, np. podczas upadku kapilary na stół, podłogę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 40, dotyczy Pakiet 4 pozycja 22

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodycie badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 41, dotyczy Załącznik 1.3. pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu tego wymogu na: „Wszystkie elementy systemu zamkniętego służące bezpośrednio do pobierania krwi (igła, uchwyt, probówka) pasują do siebie, współpracują i pochodzą od jednego producenta – w przypadku zaoferowania części systemu od różnych producentów należy załączyć oświadczenia Wykonawcy, że elementy są ze sobą kompatybilne”.

Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych nie wymaga, aby współpracujące ze sobą wyroby pochodziły od jednego producenta, wręcz bardzo wyraźnie wskazuje, że mogą pochodzić one od różnych producentów i wytwórców. Jedyny wymóg jaki nakłada Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, to wymóg określony w art. 30 ust 1 pkt. 1, zgodnie z którym, „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w użytkowaniu określonych przez ich wytwórców” (w tym wypadku wykonawca) potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”. Dlatego też nie producenci, a wykonawca powinien złożyć oświadczenie kompatybilności, bo to wykonawca (a nie producenci) odpowiada przez Zamawiającym za zaoferowane w postępowaniu produkty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 42, dotyczy Załącznik 1.3. pkt 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin ważności wszystkich probówek wynosił 9 miesięcy za wyjątkiem probówek do koagulologii, których termin ważności wynosi 6 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ

Pytanie Nr 43, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się zmniejszyć ilość próbek w pakiecie nr 3 do 1 szt. Gwarantuje to zapoznanie się z produktami, a jednocześnie nie naraża Wykonawcy na niepotrzebne koszty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 44, dotyczy Załącznika Nr 1.3. do OPZ

Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od: „Zapewnienia zewnętrznej kontroli do OB co najmniej 4 razy w roku”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 45, dotyczy Załącznika Nr 1.3. do OPZ

Jeśli Zamawiający nie zgadza się na odstąpienie to prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli jako: „Zapewnienie zewnętrznej kontroli do OB co najmniej 4 razy w roku”. Czy chodzi o kontrolę techniczną aparatu do OB? Czy może o przegląd serwisowy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia 4 x w roku zewnętrznej kontroli (materiału kontrolnego) OB.

Pytanie Nr 46, dotyczy Załącznika Nr 1.3. do OPZ

Czy Zamawiający zgodzi się skrócić termin ważności próbek do 6 m-cy?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 42 wyraził zgodę, aby termin ważności wszystkich próbek wynosił 9 m-cy, za wyjątkiem próbek do koagulologii, których termin ważności wynosi 6 m-cy.

Pytanie Nr 47, dotyczy Załącznika Nr 1.3. do OPZ

Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od wystawiania imiennego certyfikatu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 48, dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga produktów sterylnych R (sterylizowane Radiacyjnie)? Niektórzy producentów oznaczają swoje produkty oznaczeniem „sterile A”, jednak nie są to produkty sterylne, a jedynie produkowane w środowisku o podwyższonej czystości, jest to tak zwana aseptyczność. Te produkty jednak nie są sterylizowane i nie gwarantują pełnego bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktów sterylnych R (sterylizowanych Radiacyjnie) i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 49, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Rozumiemy, że w tej pozycji należy wycenić tylko próbki do analizatora z Tabeli I? Jeśli nie to prosimy o informacje co jeszcze należy wycenić w tej pozycji.

Odpowiedź: Tak, należy wycenić tylko próbki.

Pytanie Nr 50, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4

Czy 3-4 ml to pojemność do której ma sięgać pobrana krew?

Odpowiedź: 3-4 ml jest to objętość krwi jaką należy pobrać do próbek.

Pytanie Nr 51, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5

Czy próbka na pojemność 1,8 ml krwi będzie akceptowana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 52, dotyczy Pakietu nr 3, poz. 11

Czy Zamawiający zgodzi się na igły 0.8mm/20 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 53, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na próbki stożkowe z podziałką na 10 ml nie zawierające specjalnego wgłębienia/dołka na 0,5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 54, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga kamer Fast-read?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 55, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na korki zewnętrzne pasujące do próbek z poz. 3? W Zał. Nr 1.4 jest zapis: Korki wewnętrzne lub zewnętrzne..., natomiast w tabeli pakietu nr 4 już tylko "wewnętrzne".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 56, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 5

Jeśli Zamawiający nie zgodzi się na powyższe, to czy zgodzi się wyłączyć pozycję do osobnego pakietu z uwagi na znikomą (100 szt.) ilość przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający odpowiedział pozytywnie na Pytanie Nr 55.

Pytanie Nr 57, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 9

Czy Zamawiający zgodzi się na próbówki z EDTA K2?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 58, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 9

Jeśli Zamawiający nie zgodzi się na powyższe, to czy zgodzi się na próbówki z EDTA K3 próżniowe? W przeciwieństwie do próbek systemu otwartego próbówki systemu zamkniętego można stosować z powodzeniem również w systemie otwartym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 59, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający zgodzi się na pojemność 170 ul?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 60, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 21

Czy Zamawiający wymaga nakłuwaczy w kształcie litery T?

Tylko bowiem ten kształt nakłuwacza zapewni Zamawiającemu najwyższą jakość wykonywania badań. Posługiwanie się nakłuwaczem o tym kształcie zapewnia bowiem niespotykaną przy innych nakłuwaczach ergonomię pracy poprzez wygodny- przeciwny uchwyt w ręce osoby wykonującej nakłucie. Ma to wymierne znaczenie w efektywności nakłuć oraz jakości pracy osób dokonujących nakłucia (nakłuwacz nie odchyła się przy nakłuciu, nie spada dzięki pewnemu przeciwstawnemu chwytowi).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 61, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści dł. 125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie Nr 62, dotyczy Pakietu nr 4, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści op. = 10 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania zbiorczego z zastrzeżeniem, że zaoferowana ilość produktów będzie zgodna z ilością określoną przez Zamawiającego. W takim wypadku należy odpowiednio przeliczyć ilość zamawianą i nanieść stosowne zmiany w kolumnie pt. „ilość w okresie 12 miesięcy”, „jm” i „nazwa handlowa”, podając wielkość oferowanego opakowania.

Pytanie Nr 63, dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający zgodzi się na próbówki 12/75 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 64, dotyczy umowy- załącznik nr 2B do SIWZ

Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od § 1 ust. 5? Nie możemy się na ten zapis zgodzić w przypadku, gdy Zamawiający nie podaje terminu w ust. 4. Jeśli będzie to 1 dzień roboczy, może to być za krótki termin na przygotowanie deklaracji, których Zamawiający oczekuje. Ponadto rozwiązanie umowy z powodu braku uzupełnienia wskazanego dokumentu nie jest rażącym zaniedbaniem, które uprawniałoby do tego typu sankcji. Nie ma ono charakteru rażącego, ani powtarzającego się zaniedbania obowiązków ze strony Wykonawcy. Oprócz tego umowa przewiduje karę za odstąpienie z winy Wykonawcy w wysokości 10 % wartości umowy na dany pakiet. Uważamy te kary za niedopuszczalne za przewinienie, którym jest brak dokumentów o których mowa w § 1 ust. 4.

Odpowiedź: Wykonawca błędnie przypisał nr paragrafów w związku z czym Zamawiający nie jest w stanie określić czego powyższe pytanie dotyczy.

Pytanie Nr 65, dotyczy umowy dot. § 6 ust. 1 pkt a

Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć karę do 1%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 66, dotyczy umowy dot. § 6 ust. 1 pkt b

Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć karę do 1%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 67, dot. zapisów umowy Załącznik nr 2A do SIWZ, Pak. nr 3 i 6

Czy Zamawiający mógłby zmodyfikować brzmienie § 9 formułując je w następujący sposób:

Naprawa Analizatora nastąpi w możliwie krótkim terminie, nie dłuższym jednak niż 5 dni roboczych, przy czym czas reakcji serwisu po zgłoszeniu w formie pisemnej awarii / uszkodzenia Analizatora wynosi 48 godzin w dni robocze, licząc od otrzymania zawiadomienia o zaistniałej awarii/ uszkodzeniu; za reakcję serwisową uważa się przy tym również kontakt telefoniczny/mailowy przedstawiciela serwisu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 68, dotyczy zapisów umowy Załącznik nr 2A do SIWZ

W przypadku nie wyrażenia zgody na powyższe, prosimy o wpisanie do umowy osoby/osób upoważnionej/-ych przez Zamawiającego wraz z jej/ich numerem/-ami kontaktowych/-mi, która/-e będzie/będą w stanie:

1. zapewnić przedstawicielowi serwisu stałego dostępu do Analizatora w soboty i niedziele oraz dni świąteczne w godz.: od 8⁰⁰ do 16⁰⁰;
2. dokonać w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, pisemnego, merytorycznego potwierdzenia przez użytkownika pełnej sprawności Analizatora po naprawie;
3. dokonać w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, formalnego, pisemnego wykonania skutecznej naprawy Analizatora.

Wymagany minimalny termin na reakcję jest wyjątkowo krótki, co może powodować w sytuacjach wyjątkowych jego przekraczanie. Należy mieć bowiem na uwadze, że naprawa dotyczy urządzeń specjalistycznych o wysokim stopniu zaawansowania technologicznego, wobec czego sprowadzenie niektórych części zamiennych lub przygotowanie się do niej w czasie tak krótkim, jak proponowany przez Zamawiającego, jest w zasadzie niewykonalne.

Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby Wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe, co prowadziłoby do zwiększenia efektywności samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanego urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 69, dotyczy wzoru umowy

W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny asortymentu w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający oświadcza, że w trakcie realizacji umowy przewiduje realizację maksymalnie dostaw miesięcznie, co daje liczbę dostaw przez pełen okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku złożenia większej ilości zamówień od ilości prognozowanych w okresie miesięcznym, Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówienia w terminie dostosowanym do prognoz.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 70, dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 1 ust. 10:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa 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 1 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, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).

Urealnienie tego wymogu pozwoliłoby Wykonawcom racjonalnie zaplanować działania serwisowe, co prowadziłoby do zwiększenia efektywności samej naprawy urządzeń i znacząco wpłynęłoby na obniżenie ostatecznej ceny oferowanego urządzenia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 71, dotyczy umowy Załącznik nr 2A do SIWZ, Pak. Nr 3 i 6

Czy Zamawiający dopuści zmianę wysokości kar umownych: z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, zwłaszcza, że ustawodawca zlikwidował instytucję lichwy, jednak w takim przypadku Zamawiający ma obowiązek opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar, w tym przypadku chodzi o kary w wysokości odsetek ustawowych.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu, co nie oznacza, że nie ponosi odpowiedzialności.

Można domniemywać, że Zamawiający wprowadzając wysokie kary zamierza zdopingować Wykonawcę do terminowego wywiązywania się ze swoich obowiązków, jednak jest wiele innych sposobów na zdyscyplinowanie Wykonawcy. Nie trzeba od razu wprowadzać tak wysokich kar. Ich celem nie może być, bowiem wzbogacanie się z powodu nieterminowych dostaw.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnienia w dostawie towaru, to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

W związku z powyższym sugerujemy modyfikację zapisu § 10 ust. 1 a :

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną: § 10 ust. 1 a

„za zwłokę w dostawie częściowej za każdy dzień zwłoki w wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w terminowej realizacji umowy, nie mniej niż 10,00 zł za każdy dzień.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 72, dotyczy załącznika nr 6.3, tabela II, poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 tabeli asortymentowej dopuści próbki hematologiczne z EDTA3K o pojemności od 1 do 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 73, dotyczy załącznika nr 6.3, tabela II, poz. 4 i 5

Czy Zamawiający w pozycji nr 4 i 5 tabeli asortymentowej dopuści próbki z 3,2% cytrynianem sodu do koagulologii o pojemności 2,7-4 i 1,8-2,8 ml i rozmiarze 13x75 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 74, dotyczy załącznika nr 6.3, tabela II, poz. 10

Czy Zamawiający w pozycji nr 10 dopuści igły przezierne z wizualizacją pobrania o żądanych parametrach, gdzie długość ostrza wynosi około 25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 75, dotyczy załącznika nr 6.3, tabela II, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z pozycji nr 14 i zaoferowanie w pozycji 8-11 igieł z zabezpieczeniem umieszczonym na igle, gdzie aktywacja zabezpieczenia po pobraniu odbywa się zgodnie z wymaganiem Dyrektywy Unijnej jedną ręką po pobraniu a trwałe zamknięcie oznajmiane jest słyszalnym kliknięciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie Nr 76, dotyczy załącznika nr 6.3, tabela II, poz. 11

Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści igły motylkowe o żądanych parametrach o długości ostrza około 19 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 77, dotyczy pakietu 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści probówki o pojemności 10 ml, pozostałe wymagania jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 78, dotyczy pakietu 4 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści probówki o pojemności 10 ml, pozostałe wymagania jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 79, dotyczy pakietu 4 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści probówki o pojemności 5 ml, pozostałe wymagania jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 80, dotyczy pakietu 4 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści czy Zamawiający dopuści szkiełka o wymiarach 25x75 mm, pozostałe wymagania jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 81, dotyczy pakietu 4 poz. 16

Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką średnicę kapilar chodzi?

Odpowiedź: Mieszadełka powinny pasować do kapilar o pojemności 175 ml.

Pytanie Nr 82, dotyczy pakietu 4 poz. 15

Czy zamawiający doprecyzuje o jaką średnicę kapilar chodzi?

Odpowiedź: Mieszadełka powinny pasować do kapilar o pojemności 175 ml.

Pytanie Nr 83, dotyczy pakietu 4 poz. 21

Czy Zamawiającemu chodziło o nakłuwacz automatyczny?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 84, dotyczy pak. 4 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bagietek o długości 120 mm, pozostałe wymagania jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 85, dotyczy Pakietu nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 odczynnik w opakowaniu 2x24ml, 1x12ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 86, dotyczy Pakietu nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagań w pakiecie nr 5 w poz. 3 *Odczynnik do bilirubiny wolnej/związanej mini 1x6 ml* jeżeli zaoferowany zostanie odczynnik w opakowaniu mini, składającym się z reagentów konfekcjonowanych w następujący sposób: **2 x 24 ml i 1 x 6 ml** ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 87, dotyczy Pakietu nr 5, poz. 7

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagań w pakiecie nr 5 w poz. 7 *Odczynnik (4x25ml)* jeżeli zaoferowany zostanie odczynnik w opakowaniu składającym się z reagentów konfekcjonowanych w następujący sposób: **4 x 25 ml i 2 x 25 ml** ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga powyższego i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 88, dotyczy Pakietu nr 5

Czy w Formularzu cenowym w pakiecie nr 5 nie nastąpiła pomyłka Zamawiającego polegająca na zamianie opisów kolumn ?

Stawka podatku VAT %	Podatek VAT PLN
-----------------------------	------------------------

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 89, dotyczy treści SIWZ pkt 22.2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny jednostkowej za 1 szt. produktu z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 25.

Pytanie Nr 90, dotyczy treści SIWZ pkt. 14.D.2

Czy Zamawiający może sprecyzować oraz wyjaśnić i szerzej opisać co ma na myśli pisząc w SIWZ:

„Próbek oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzających zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami opisu przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga dostarczenia próbek z każdej pozycji po 3 szt. – dotyczy Pakietu nr 3.

Wszystkie dostarczone próbki powinny być w oryginalnych opakowanych handlowych zgodnie z oferowanym asortymentem, oznaczone numerem pakietu i numerem pozycji w pakiecie.”

Produkty naszej firmy jak również firm konkurencyjnych są umieszczone na styropianowych tackach po 100 szt. Każda tacka jest zafoliowana, a na folii umieszczona jest etykieta z opisem produktu. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści złożenie próbek produktów w wymaganej ilości tj.: 3 szt., ale bez opakowań handlowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia próbek w Pakiecie nr 3 z każdej pozycji po 3 szt. zgodnie z oferowanym asortymentem, oznaczone numerem pakietu i numerem pozycji w pakiecie. Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 91, dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 w tabeli II w poz. 5 dopuści próbkę o pojemności 1,8 ml pobranego materiału. Całkowita pojemność proponowanej próbki wynosi 2 ml ale na etykiecie widnieje informacja 1,8 ml. Informacja na etykiecie dotyczy jedynie ilości pobranego materiału. Próbką do koagulologii zawiera 3,2% cytrynianu w stosunku 1:9 czyli 1,8 ml pobranego materiału plus 0,2 ml cytrynianu daje w sumie pojemność próbki 2 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie Nr 92, dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 dopuści podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma bowiem możliwości zakupu jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 25.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

Punkt 22.2 SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Cenę oferty należy wyliczyć zgodnie z formularzami cenowymi – wg załączników nr 6.1 – 6.11 do SIWZ, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, **z wyjątkiem pozycji, w których jednostką miary jest sztuka, w których cenę należy podać z dokładnością do trzech miejsc po przecinku.**

Punkt 14.D.2 SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Próbek oferowanego przedmiotu zamówienia potwierdzających zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami opisu przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga dostarczenia próbek z każdej pozycji po 3 szt. - dotyczy Pakietu nr 3.

Wszystkie dostarczone próbki powinny być oznaczone numerem pakietu i numerem pozycji w pakiecie.

Załącznik Nr 6.1 do SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Załącznik Nr 6.1 do SIWZ
NAZWA ZAMÓWIENIA: „Dostawa odczynników i barwników, szybkich testów diagnostycznych, zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi i drobnego sprzętu medycznego”

FORMULARZ CENOWY

Pakiet Nr 1 – Odczynniki do badań z zakresu manualnej serologii transfuzjologicznej 1 – Odczynniki serologiczne

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Ip.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/producent	Wielkość opakowania	j.m.	Szacunkowa ilość w okresie 12 miesięcy	Cena za 1 j.m. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
1.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon I inny niż Birma 1		5x5 ml	op.	18			8	
2.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon II Birma 1		5x5 ml	op.	14			8	
3.	Odczynnik monoklonalny anty B - klon I inny niż LB2		5x5 ml	op.	18			8	
4.	Odczynnik monoklonalny anty B-klon II LB-2		5x5 ml	op.	14			8	
5.	Odczynnik monoklonalny anty RhD IgM klon I nie wykrywający antygeny D VI		5x5 ml	op.	18			8	
6.	Odczynnik monoklonalny anty Rh D IgM + IgG do określania antygeny D z układu Rh klon II wykrywający antygen D VI		5x5 ml	op.	14			8	
7.	Surowica antyglobulinowa poliwalentna - płynna, bezpośrednio gotowa do użycia		5 x 5 amp. po 5 ml	op.	5			8	
8.	Dolichotest w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia		ampulka 2 ml	op.	4			8	
9.	Standard anty D do mikrometody stabilny po otwarciu buteleczek do końca okresu ważności odczynnika.		1x2 ml	op.	10			8	
10.	Standard anty - D - płynny; w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia stabilny po otwarciu buteleczek do końca okresu ważności odczynnika.		ampulka 2 ml	op.	10			8	
11.	Surowica antyglobulinowa monowalentna IgG - płynna; w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia		ampulka 2 ml	op.	4			8	
12.	Odczynnik LISS o niskiej sile jonowej 0,03 mol/l pH w granicach 6,5-7,0		100 ml	op.	15			8	
13.	PBS - roztwór soli buforowanej 0,15M		1 litr	op.	45			8	
Razem:									

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy:

Załącznik Nr 6.4 do SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Załącznik Nr 6.4 do SIWZ

NAZWA ZAMÓWIENIA: „Dostawa odczynników i barwników, szybkich testów diagnostycznych, zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi i drobnego sprzętu medycznego”

FORMULARZ CENOWY

Pakiet Nr 4 – Drobnny sprzęt laboratoryjny jednorazowy

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent/ nr katalogowy	j.m.	Ilość w okresie 12 miesięcy	Cena za j.m. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
1.	Probówki przezryste optycznie o pojemności 4 ml (12x75) -okrągłodenne		szt.	15 000			8	
2.	Probówki przezryste optycznie o pojemności 11 ml (16x100) -okrągłodenne		szt.	1 200			8	
3.	Probówki do wirowania moczu o pojemności 12 ml, z podziałką na 10 ml i z dołkiem o poj. 0,5 ml		szt.	25 000			8	
4.	Kamery z 10 komorami z siatką pomiarową do oglądania osadu moczu		szt.	3 500			8	
5.	Korki wewnętrzne lub zewnętrzne do probówek do wirowania moczu		szt.	100			8	
6.	Korki wewnętrzne lub zewnętrzne do probówek o średnicy 12 mm		szt.	100			8	
7.	Probówki do wykrzepiania z granulatem o pojemności 11 ml		szt.	1 000			8	
8.	Probówki do wykrzepiania z granulatem o pojemności 4 ml		szt.	200			8	
9.	Probówki z antykoagulantem EDTA K3 na 1 ml krwi w systemie otwartym		szt.	2 000			8	
10.	Probówki typu Eppendorf 1,5 ml z korkiem i dnem stożkowym		szt.	2 000			8	
11.	Szkiełka podstawowe standardowe, z ciętymi krawędziami, gładkie o grubości 1 mm (76 mm x 26 mm)		szt.	1 500			8	
12.	Szkiełka nakrywkowe 24x32 mm		szt.	1 000			8	
13.	Kapilary bez antykoagulantu ze znacznikiem pojemności 100µl		szt.	11 000			8	
14.	Kapilary z heparyną sodową o pojemności 175 µl		szt.	1 200			8	

15.	Zatyczki do kapilar o pojemności powyżej 100 µl		szt.	4 000			8	
16.	Mieszadełka do kapilar o pojemności powyżej 100 µl		szt.	2 000			8	
17.	Końcówki do pipet o pojemności do 200 µl / żółte/		szt.	50 000			8	
18.	Końcówki do pipet o pojemności do 1000 µl / niebieskie/		szt.	35 000			8	
19.	Pipetki typu Pasteura 1 ml o długości ok. 15 cm,		szt.	2 000			8	
20.	Nożyki stalowe, ręczne, do nakłuć, pakowane pojedynczo		szt.	6 000			8	
21.	Nakłuwacz jednorazowy, głębokość nakłucia 1.8 mm		szt.	6 000			8	
22.	Jednorazowe płyty do określania grup krwi 5x6 dołków, głębokości 4,5 mm, z przezroczystego PCV		szt.	1 500			8	
23.	Pisaki standardowe do opisywania probówek		szt.	48			23	
24.	Staza do pobierania krwi		szt.	30			8	
25.	Staza do pobierania krwi dla dzieci		szt.	10			8	
26.	Bagietki plastikowe o dł. ok 150 mm		szt.	1 000			8	
27.	Pipeta jednocanalowa o objętości 50 µl z wyrzutnikiem		szt.	2			8	
28.	Pipeta jednocanalowa o objętości 100 µl z wyrzutnikiem		szt.	2			8	
29.	Pipeta jednocanalowa o objętości 200 µ z wyrzutnikiem		szt.	2			8	
Razem:								

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy

Załącznik Nr 6.5 do SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

NAZWA ZAMÓWIENIA: „Dostawa odczynników i barwników, szybkich testów diagnostycznych, zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi i drobnego sprzętu medycznego”

Załącznik Nr 6.5 do SIWZ

FORMULARZ CENOWY
Pakiet Nr 5 – Odczynniki do manualnej biochemii

Nazwa Wykonawcy
Adres Wykonawcy

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ Producent/ nr katalogowy	j.m.	Ilość w okresie 12 miesięcy	Cena za j.m. netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
Odczynnik do glukozy met. manualną ze standardami. Metoda oznaczania glukozy heksokinazowa								
1.	Odczynnik do glukozy, opakowanie = 2000 ml (4x 500ml)		op.	8			8	
	Standard 100mg/dl, 1x5ml		op.	3			8	
	Standard 300 mg/dl, 1x5ml		op.	3			8	
Oznaczenie LDH metodą kinetyczną: reakcja pirogronian mleczan								
2.	Odczynnik do LDH , 2x24 ml, 1x 12ml		op.	8			8	
	Wzorzec lub kalibrator lub mulikalibrator, 2 poziomy, 4x 5 ml		op.	2			8	
3.	Odczynnik do bilirubiny wolnej/związanej mini 2x 24ml i 1x6 ml		op.	40			8	
Odczynnik do IBC – wysycający								
4.	Odczynnik (2 x 20ml) + Węgiel magnezu 1x 8 g		op.	4			8	
Odczynnik do albuminy								
5.	Odczynnik (2x30ml)+ wzorzec		op.	12			8	
Odczynnik do oznaczania fosforu								
6.	Odczynnik (2x 30ml)+ wzorzec		op.	10			8	

7.	Odczynnik do lipazy							
	Odczynnik 4x25ml i 2x 25 ml		op.	3			8	
	Wzorzec lub kalibrator lub mulikalibrator, 2 poziomy, 4x 5 ml		op.	2			8	
						Razem:		

Miejscowość i data:

.....
Podpis Wykonawcy

Załącznik Nr 6.6 do SIWZ otrzymuje następujące brzmienie:

Załącznik Nr 6.6 do SIWZ
NAZWA ZAMÓWIENIA: „Dostawa odczynników i barwników, szybkich testów diagnostycznych, zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi i drobnego sprzętu medycznego”

FORMULARZ CENOWY
Pakiet Nr 6 – Testy/panele alergologiczne

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Tabela I – Dzierżawa sprzętu do wykonywania i odczytywania testów

Lp.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość miesięcy	Producent, typ i nr katalogowy	Wartość aparatu PLN		Cena jedn. za 1 miesiąc dzierżawy PLN netto	Wartość za 12 miesięcy dzierżawy PLN netto	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
					netto	brutto				
1.	Dzierżawa sprzętu	miesiąc	12						23	
RAZEM I									XXX	

lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/producent	j.m.	Szacunkowa ilość w okresie 12 miesięcy	Cena za 1 j.m. netto w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w PLN
1.	Panel 10 alergenów oddechowy: brzoza, 6 traw (...), żyto, bylica, D. pteronyssinus, D. farinae, pies, kot, pióra-mix, pleśń – mix. Op.=12szt		Op.	5			8	
2.	Panel 10 alergenów pokarmowy: mleko, białko jaja kurzego, żółtko jaja kurzego, kazeina, soja, ryż, kakao, jabłko, marchew, mąka – mix, Op.=12szt		Op.	6			8	
3.	Panel 20 alergenów wziewny: brzoza, olcha, leszczyna, dąb, tymotka łąkowa, żyto, bylica, babka lancetowata, D. pteronyssinus, D. farinae, pies, kot, koń, świnka morska, chomik, królik, Asp. fumigatus, Cladosp. herbarium, Pen. notatum, Alt. Alternata Op.=12szt		Op.	3			8	
4.	Panel 20 alergenów pediatryczny: orzech ziemny, mleko, białko jaja kurzego, żółtko jaja kurzego, ziemniak, marchew, dorsz, jabłko, soja, mąka pszenna, brzoza, tymotka łąkowa, bylica, D. pteronyssinus, D. farinae, pies, kot, koń, Asp. fumigatus, Cladosp herbarium.		Op.	6			8	

Załącznik Nr 1.1. do OPZ Szczegółowy opis wymaganych parametrów medyczno – technicznych otrzymuje następujące brzmienie:

Pakiet Nr 1 – Odczynniki do badań z zakresu manualnej serologii transfuzjologicznej 1 – Odczynniki serologiczne

Lp.	Wymagane parametry medyczno - techniczne
1.	Przedmiot zamówienia oznaczony znakiem CE z numerem jednostki notyfikowanej
2.	Procedury stosowania odczynników do badań w języku polskim
3.	Wymagany czas inkubacji odczynników z badanymi krwinkami w teście szkiełkowym i probówkowym do 3 min
4.	Odczynniki w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
5.	Podanie w procedurze stosowania odczynnika warunków przechowywania i okresu ważności danego odczynnika po otwarciu opakowania jednostkowego
6.	Odczynniki w oryginalnym opakowaniu z etykietą producenta
7.	Na każdym opakowaniu jednostkowym wyraźna etykieta z nazwą produktu, datą ważności, numerem serii i warunkami przechowywania
8.	Termin ważności minimum 10 miesięcy
9.	Jedna seria danego odczynnika w dostawie
10.	Jakość wyboru medycznego zgodna z wymaganiami zawartymi w przepisach obowiązujących Polską Służbę Krwi

L.p.	Nazwa asortymentu
1.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon I inny niż Birma 1
2.	Odczynnik monoklonalny anty A-klon II Birma 1
3.	Odczynnik monoklonalny anty B - klon I inny niż LB2
4.	Odczynnik monoklonalny anty B-klon II LB -2
5.	Odczynnik monoklonalny anty RhD IgM klon I nie wykrywający antygenu D VI
6.	Odczynnik monoklonalny anty Rh D IgM + IgG do określania antygenu D z układu Rh klon II wykrywający antygen D VI
7.	Surowica antyglobulinowa poliwalentna - płynna, bezpośrednio gotowa do użycia
8.	Dolichotest w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
9.	Standard anty D do mikrometody
10.	Standard anty - D - płynny ; w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
11.	Surowica antyglobulinowa monowalentna IgG - płynna ; w postaci płynnej bezpośrednio gotowej do użycia
12.	Odczynnik LISS o niskiej sile jonowej 0,03 mol/l pH w granicach 6,5-7,0
13.	PBS - roztwór soli buforowanej 0,15M

Załącznik Nr 1.3. do OPZ Szczegółowy opis wymaganych parametrów medyczno – technicznych otrzymuje następujące brzmienie

Pakiet Nr 3 – System zamknięty próżniowy pobierania krwi wraz z dzierżawą aparatu do OB.

Wymagania graniczne zamkniętego systemu pobierania krwi:

1. Wszystkie elementy systemu są **kompatybilne ze sobą** i pochodzą od tego samego producenta.
2. Każda probówka posiada etykietę znakowaną zgodnie z międzynarodowym kodem barwnym korków i zawiera następujące informacje: pojemność, datę ważności, nr serii, **wyraźnie oznaczony znacznik pobrania.**
3. Probówka do OB jest kompatybilna z oferowanym aparatem do OB, będącym przedmiotem dzierżawy.
4. Wykonawca przeprowadzi 1 raz w roku szkolenie dla personelu pobierającego, a udział w szkoleniu będzie imiennie potwierdzony stosownym certyfikatem szkoleń.
5. Igły o wysokiej ostrości, długość ostrza nie mniejsza niż 38 mm.
6. Zapewnienie zewnętrznej kontroli do OB co najmniej 4 razy w roku.
7. **Termin ważności wszystkich probówek nie krótszy niż 9 miesięcy od momentu dostarczenia do laboratorium, za wyjątkiem probówek do koagulologii, których termin ważności wynosi 6 miesięcy.**
8. **Wszystkie produkty są sterylne R (sterylizowane Radiacyjnie).**

Lp.	Nazwa asortymentu
1.	Probówki do morfologii z EDTA K3 średnica 13 mm, dług 75 mm, poj. 2 ml
2.	Probówki do morfologii z EDTA K3 średnica 13 mm, dług 75 mm, poj. 1 ml
3.	Probówki do OB 3,8% lub 3,2 % cytr sodowy; system zamknięty wraz z dzierżawą aparatu do OB., poj. 1,28 – 2 ml
4.	Probówki do koagulologii z 3,2 % cytrynianem; średnica 13 mm, dług 75 mm, poj. 3 -4 ml
5.	Probówki do koagulologii z 3,2 % cytrynianem; średnica 13 mm, dług 75 mm, poj. 2-2,8 ml
6.	Probówki z żelem separującym; średnica 13 mm, dł. 75-100 mm, poj. 4 - 5 ml
7.	Probówki z przyspieszaczem wykrzepiania ; średnica 13 mm, dł. 100 mm, poj. 6 ml
8.	Igły systemowe 0,8 mm/38mm
9.	Igły systemowe 0,9 mm/38mm
10.	Igła systemowa 0,8 mm/38mm z wizualizacją pobrania
11.	Igły motylkowe 0.8 mm/38mm, długość wężyka ok.18-20 cm z osłonką zabezpieczającą igłę wraz z adapterem typu Luer
12.	Adapter/ uchwyt do igieł typu Luer
13.	Oprawka standardowa, jednorazowa do igieł systemowych
14.	Oprawka standardowa, jednorazowa do igieł systemowych ze zintegrowaną osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem po pobraniu

Załącznik Nr 1.6. do OPZ Szczegółowy opis wymaganych parametrów medyczno – technicznych otrzymuje następujące brzmienie:

Pakiet Nr 6 – Testy/Panele alergologiczne.

Lp.	Nazwa	opis
1.	Panel 10 alergenów	<u>Oddechowy</u> : brzoza, 6 traw (...), żyto, bylica, D. pteronyssinus, D.farinae, pies, kot, pióra-mix, pleśnie- mix
2.	Panel 10 alergenów	<u>Pokarmowy</u> : mleko, białko jaja kurzego, żółtko jaja kurzego, kazeina, soja, ryż, kakao, jabłko, marchew, mąka - mix
3.	Panel 20 alergenów	<u>Wziewny</u> (brzoza, olcha, leszczyna, dąb, tymotka łąkowa, żyto, bylica, babka lancetowata, D. pteronyssinus, D.farinae, pies, kot, koń, świnka morska, chomik, królik, Asp. fumigatus, Cladosp. herbarium, Pen. noatum, Alt. Alternata
4.	Panel 20 alergenów	<u>Pediatryczny</u> (orzech ziemny, mleko, białko jaja kurzego, żółtko jaja kurzego, ziemniak, marchew, dorsz, jabłko, soja, mąka pszenna, brzoza, tymotka łąkowa, bylica, D. pteronyssinus, D.farinae, , pies, kot, koń, Asp. fumigatus, Cladosp herbarium

Testy zarejestrowane jako ilościowe (metoda ilościowa), z min. 3 kontrolami pozytywnymi na każdym teście, indywidualną krzywą kalibracyjną dla każdego testu oraz wynikiem wyrażonym liczbą (stężenie kU/l).

Wraz z dzierżawą niezbędnego sprzętu i oprogramowania do wykonania badania i przedstawienia wyniku.

Załączniki Nr 2A oraz 2B do SIWZ Istotne postanowienia umowy § 4 ust. 2 i 3 oraz § 4 ust. 5 otrzymuje brzemienie:

- Realizacja dostaw przedmiotu umowy następować będzie na podstawie częściowych zamówień, składanych przez przedstawiciela Zamawiającego w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania niniejszej umowy. Termin realizacji zamówień częściowych wynosi maksymalnie dni roboczych (oferowana liczba dni roboczych przez Wykonawcę w formularzu ofertowym) od dnia otrzymania zamówienia **e-mailem** lub pisemnie-fax, z wyjątkiem zamówień na „cito” realizowanych w terminie 48 godzin w dni robocze od dnia otrzymania zamówienia.
- Przedmiot umowy będzie dostarczany w dni robocze w godzinach 7.00 – 14.30 po **e-mailowym** lub pisemnym-fax uzgodnieniu z przedstawicielem Zamawiającego tel. Zmiana osoby wskazanej w niniejszym ustępie nie wymaga aneksu do umowy i staje się dokonana z chwilą doręczenia Wykonawcy informacji o zmianie.
- Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto.** Przedmiot umowy dostarczany będzie Zamawiającemu na koszt i ryzyko Wykonawcy. W szczególności Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody wynikłe w czasie transportu oraz spowodowane niewłaściwym opakowaniem.

Załączniki Nr 2A do SIWZ Istotne postanowienia umowy § 4 otrzymuje kolejny punkt nr 9:

Zamawiający upoważnia Panią Iwonę Olkowicz tel. 660-789-125 do:

- **zapewnienia przedstawicielowi serwisu stałego dostępu do Analizatora w soboty i niedziele oraz dni świąteczne w godz.: od 8⁰⁰ do 16⁰⁰;**
- **dokonania w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, pisemnego, merytorycznego potwierdzenia przez użytkownika pełnej sprawności Analizatora po naprawie;**
- **dokonania w czasie wskazanym w pkt 1 powyżej, formalnego, pisemnego wykonania skutecznej naprawy Analizatora.**

Załącznik Nr 2A oraz 2B do SIWZ Istotne postanowienia umowy § 5 ust. 1 otrzymuje brzemienie:

Ewentualne reklamacje z tytułu jakości lub ilości przedmiotu umowy będą składane Wykonawcy przez Zamawiającego **e-mailem** lub pisemnie-fax, niezwłocznie po ich stwierdzeniu, jednak nie później niż do 3 dni roboczych od daty dostawy. Reklamacje jakościowe będą składane w terminie 14 dni od daty stwierdzenia wady.

Załącznik Nr 2A do SIWZ Istotne postanowienia umowy § 9 ust. 4 otrzymuje brzemienie:

W przypadku wystąpienia wad, awarii lub usterek w okresie dzierżawy przedstawiciel Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 3 niniejszej umowy, zobowiązany jest do niezwłocznego zawiadomienia Wykonawcy o zaistniałej sytuacji, **e-mailem** lub pisemnie-fax nr

Załącznik Nr 2B do SIWZ Istotne postanowienia umowy § 4 ust. 7 otrzymuje brzemienie:

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu aktualnych dokumentów na podstawie których oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i używania, w terminie 5 dni od daty otrzymania wezwania dotyczy Pakietów nr **1, 2, 4, 5, 7-11**.

Załącznik Nr 2A § 2 ust. 10 oraz 2B § 2 ust. 8 do SIWZ Istotne postanowienia umowy otrzymuje brzemienie:

Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy.

Załącznik Nr 2B do SIWZ Istotne postanowienia umowy § 9 otrzymuje brzemienie:

§ 9 POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności i mogą zostać dokonane, o ile nie stoją w sprzeczności z regulacjami zawartymi w ustawie z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.).
2. Zgodnie z art. 144 ustawy, Zamawiający przewiduje możliwość następujących zmian postanowień umowy w stosunku do treści złożonej w postępowaniu oferty:
 - a. zmiana powszechnie obowiązujących przepisów prawa lub istotnych z uwagi na działalność dla Zamawiającego stosunków umownych;
 - b. zmiana urzędowej stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena netto, cena brutto pozostanie bez zmian, z zastrzeżeniem, że zmiana ta wchodzi w życie z dniem wejścia w życie aktu prawnego wprowadzającego tę zmianę;
 - c. zmiana stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odpowiednich władz państwowych;
 - d. jeżeli Wykonawca zostanie obciążony obowiązkiem zapłacenia podatku, który nie obowiązywał w dniu podpisania umowy, ale musi zostać wpisany do faktury z dnia dostawy, przy założeniu, że ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian;
 - e. zmiana producenta przedmiotu umowy, w przypadku gdy producent wskazany w ofercie przez Wykonawcę wycofał się z produkcji – przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie;
 - f. dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego niniejszą umową w przypadku, gdy wystąpi przejściowy brak całości lub części produktu z przyczyn leżących po stronie producenta;
 - g. zmiana danych podmiotów zawierających umowę (itp. w wyniku przekształceń, przejęć, itp.);
 - h. zmiana nazwy handlowej asortymentu, nazwy produktu, numeru katalogowego, sposobu konfekcjonowania, przy niezmienionym produkcie;
 - i. obniżenia ceny płaconej przez Zamawiającego.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania wartości umowy łącznie lub w zakresie poszczególnych pakietów do 20%, w okresie na który została zawarta niniejsza umowa, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy.
4. Ewentualne spory mogące wynikać z realizacji niniejszej umowy strony zobowiązują się rozwiązywać polubownie, w drodze negocjacji. W razie braku porozumienia spory będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.

5. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego, o ile przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r. poz. 907) nie stanowią inaczej, oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy prawa dotyczące przedmiotu umowy.
6. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl


Marek Stawicki


Anna Rybarczyk

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz ze zmianą jej treści z dnia 20.06.2015 roku PZOZ/DZP/382/28PN/15

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prosi o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy