

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118,42-200 Częstochowa
tel. i faks: 34/ 367-37-53

Częstochowa, dnia 27-01-2015r.

Znak sprawy: DAZ.26.003.2015

L.dz. 239/15

**Wykonawcy ubiegający się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu laboratoryjnego

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity, Dz. U. z 2013, poz. 907 ze zmianami, Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/ na poniższe pytania:

Pytania 1: Część nr 2

a) Czy Zamawiający w pozycji nr 1, 6, 8 dopuści opakowanie a'1000 szt. z przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 1 opakowanie po 1000 szt. przy zachowaniu wymaganej ilości. Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ w poz. 6 i 8.

b) Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści opakowanie a'500 szt. z przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 2 opakowanie po 500szt. przy zachowaniu wymaganej ilości.

c) Czy Zamawiający w pozycji nr 6 dopuści bagietkę o średnicy 3mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 6 bagietkę o średnicy 3mm.

d) Czy Zamawiający w pozycji nr 10 dopuści opakowanie a'150 szt. z przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 10 opakowanie po 150 szt. przy zachowaniu wymaganej ilości.

Pytania 2: Część nr 4

a) Czy Zamawiający wymaga dla pozycji nr 2 przedłożenia wraz z ofertą dokumentu potwierdzającego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów, w okresie 6, 24, 48 i 72 godz. od pobrania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

b) Czy Zamawiający wymaga aby wymazówki z pozycji nr 2 posiadały na opakowaniu jednostkowym instrukcję pobrania w języku polskim oraz etykietę do opisu próbki w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby wymazówki z pozycji nr 2 posiadały na opakowaniu jednostkowym etykietę do opisu próbki w języku polskim. Ponadto Zamawiający informuje iż nie wymaga aby wymazówki z pozycji nr 2 posiadały na opakowaniu jednostkowym instrukcję pobrania.

c) Czy Zamawiający wymaga w pozycji 1-4 wymazówek tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pozycji 1-4 wymazówek tego samego producenta.

d) Czy Zamawiający wymaga w pozycji 1-4 wymazówek klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pozycji 1-4 wymazówek klasy IIa.

e) Czy Zamawiający w pozycji nr 2 wymaga wymazówek w próbówce w rozmiarze 13x165mm co zapewnia jej optymalne zanurzenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

SIWZ:

Pytania 3: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku w pozycjach gdzie jednostka miary jest sztuka?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „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 zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na podawanie cen za 100 sztuk produktu lub jednostkowe opakowanie handlowe?

Odpowiedź: Zgodnie z udzieloną odpowiedzią na pytanie 3.

Pytanie 5 : Dotyczy paragrafu 3 pkt 3 SIWZ:

Prosimy o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka pisarska i czy podpunkt ten nie powinien brzmieć „Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych (..)” podobnie jak zapis paragrafu 21 pkt 1 SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w SIWZ w ust.3 § 3 zaistniała omyłka pisarska. W związku z tym w §3 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3.Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych według Załącznika Nr 2 do SIWZ części od Nr 1 do Nr 12”.

Pytania 6: Projekt umowy:

1. Dotyczy § 4 -Prosimy o wyjaśnienie 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 zachowuje zapisy SIWZ.

2. Dotyczy § 6 ust. 2 pkt 1 i 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na 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 wyraża zgodę na powyższe terminy. W związku z tym w § 6 ust.2 pkt. 1) i 2) otrzymuje brzmienie:

„2. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy z wadami ilościowymi lub jakościowymi Wykonawca zobowiązany jest do :

1) *wymiany przedmiotu umowy wadliwego jakościowo, na wolny od wad w terminie do siedmiu dni roboczych licząc od dnia przesłania reklamacji faxem lub drogą elektroniczną (e-mail),*

2) *uzupełnienia braków ilościowych w terminie do pięciu dni roboczych od dnia przesłania reklamacji faksem lub drogą elektroniczną (e-mail)”.*

3. Dotyczy § 7 umowy podpunkty 1 i 2 oraz odpowiednie zapisy wymagań w Formularzach cenowych dla poszczególnych pakietów.

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 24 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli według aktualnych potrzeb, czy nie zasadne byłoby skrócenie wymaganego terminu ważności dostarczanych wyrobów medycznych sterylnych i niesterylnych do np. 9 m-cy?

W szczególności prosimy o skrócenie wymagalnego terminu ważności dla części 4 pozycje 2 i 3, ponieważ standardowo dla wymazówek z podłożami transportowymi termin ważności jest znacznie krótszy – producent gwarantuje zazwyczaj 12 miesięcy od daty produkcji. Ze względu na czas potrzebny na dostarczenie towaru od Producenta do Dostawcy i od Dostawcy do Zamawiającego wnioskujemy o skrócenie wymaganego terminu ważności do 9 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy § 8 ust. 3 oraz punkt 5 Formularza ofertowego.

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od dnia wystawienia faktury przez Wykonawcę?

Podtrzymując wymóg 60 dniowego terminu płatności tj. maksymalnego terminu dla podmiotu publicznego będącego podmiotem leczniczym wynikającego art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013 poz. 403), Zamawiający musi liczyć się z faktem, że konsekwencją uregulowania terminu płatności na bazie tej ustawy, będzie naliczanie przez wykonawcę, z tytułu rekompensaty za koszty odzyskiwania należności, równowartość kwoty 40 euro przeliczonych na złote według średniego kursu euro ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski ostatniego dnia roboczego miesiąca poprzedzającego miesiąc, w którym świadczenie pieniężne stało się wymagalne.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 2

W związku z tym, iż Strony umowy nie mają wpływu na urzędowe zmiany stawek podatku VAT, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy paragrafu z zapisem „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis. W związku z tym w § 9 wzoru umowy (Załącznik Nr 6 do SIWZ) dodaje się ust.4 o brzmieniu:

„W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian”.

6. Dotyczy § 9 ust. 1 pkt 6 oraz § 10 ust. 4 na dodanie powyższego zapisu.

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

7. Dotyczy § 10 ust. 1 podpunkt a)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczania kary na: „(..) od wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Dotyczy § 10 ust. 1 podpunkt c)

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie pod sformułowaniem „ za niezrealizowanie w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem”?

Jeżeli Zamawiający rozumie pod tym sformułowaniem naliczanie kary w przypadku niedostarczenia zamówionego towaru do Zamawiającego, wówczas prosimy o jego wykreślenie, ponieważ powodowałoby on podwójne naliczanie kar Wykonawcy: za opóźnienie w dostawie i za jej niezrealizowanie?

Dodatkowo pragniemy zwrócić Zamawiającemu uwagę, że nie określa po upływie, jakiego czasu uzna, że dostawa została niezrealizowana?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ. Termin po upływie, którego zamówienie zostanie uznane za niezrealizowane wynika z § 4 ust. 1.

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia:

Pytania 7 Dotyczy części nr 1 pozycja 1

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pipet Pasteura pakowanych po 5 szt w opakowania zapewniające sterylność, które dodatkowo są spakowane w większe opakowania zbiorcze (z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań)?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaferowania 150 szt pipetek Pasteura (30 op. po 5 szt) czy może nastąpiła omyłka pisarska – ilość taka jest mniejsza od najmniejszego opakowania zbiorczego dla takich pipetek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ Zamawiający wymaga 30 op. po 5szt. pipet Pasteura.

Pytanie 8: Dotyczy części nr 1 pozycje od 2 do 9

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaferowania pipet automatycznych autoklawowalnych w całości czy z autoklawowalnym zespołem trzonu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytania 9: Dotyczy części nr 2 pozycja 3

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaferowania płyt posiadających 8 rzędów celek (8 x 5 celek) na pojedynczej płycie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaferowania płyt z tworzywa białego czy płyt z tworzywa przezroczystego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaferowania płyt z tworzywa przezroczystego.

3. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaferowania 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 metodyce 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 zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10: Dotyczy części nr 2 pozycja 6

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bagietek o długości 125 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 11: Dotyczy części nr 3 pozycja 1

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie probówek o pojemności 11 ml (śr. 16 mm, dł. 100 mm) spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Prośbę motywujemy tym, że różni dostawcy w różny sposób podają pojemność probówek o tych samych wymiarach (raz jest to pojemność użytkowa, a raz pojemność całkowita)."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Jeżeli Zamawiający nie dopuszcza ww. probówek prosimy o wyjaśnienie:

- czy wymagana pojemność 10 ml ma być pojemnością całkowitą czy może pojemnością użytkową probówki?

- jakie mają być wymiary probówek których oczekuje Zamawiający do zaferowania, ponieważ właśnie od wymiaru probówki zależy jej pojemność całkowita?

Odpowiedź: Zgodnie z udzieloną odpowiedzią w pkt.1 pytań 11.

Pytanie 12: Dotyczy części nr 3 pozycja 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pipet Pasteura pakowanych po 5 szt w opakowania zapewniające sterylność, które dodatkowo są spakowane w większe opakowania zbiorcze (z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań)?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13: Dotyczy części nr 3 pozycje 3 i 4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie końcówek typu Gilson, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14: Dotyczy części nr 3 pozycja 5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie końcówek pakowanych po 5 szt w opakowania foliowe zapewniające sterylność (bez statywów)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15: Dotyczy części nr 3 pozycja 7

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie statywów 24-miejscowych na próbki typu Falcon?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16: Dotyczy części nr 3 (wymagania punkt 3 podpunkt 2).

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001 lub 13485.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia certyfikatu ISO 9001 lub ISO 13485 dla wyrobów opisanych w części 3, bowiem normy te nie dotyczą przedmiotu zamówienia i ich wymaganie jest niezgodne z obowiązującym prawem?

Norma PN-EN ISO 9001 „Systemy zarządzania jakością” to międzynarodowa norma określająca wymagania, które powinien - ale nie musi - spełniać system zarządzania jakością w organizacji. Norma ISO 9001 ma charakter ogólny i dotyczy Organizacji a nie wyrobu. Poddawanie się wykonawców procesom weryfikacji ich systemów zarządzania zgodnie z programami certyfikacji jednostek certyfikujących, jest dobrowolne i nie narzucone jakimkolwiek prawem szczególnie w sytuacji gdy istnieją inne przepisy prawne, które narzucają im wymogi w tym zakresie. A zatem postawienie wymagania posiadania zaświadczeń z obszaru systemów zarządzania innego, niż wymaganego przepisami prawa jest na dzisiaj w Polsce warunkiem ograniczającym dostęp do uzyskania zamówienia i jako takie narusza Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów szczególnie, że przepisy tegoż Rozporządzenia dopuszczają zamiennie złożenie innych dokumentów potwierdzających stosowanie przez wykonawców równoważnych środków zapewnienia jakości.

Właśnie ze względu na dobrowolność poddawania się certyfikacji normy ISO 9001, dla wyrobów, dla których uznano, że spełnianie określonych norm zarządzania jakością dla ich produkcji i dystrybucji jest konieczne - wprowadzono odrębne normy.

Kolejna powołana przez Zamawiającego norma ISO 13485 „System Jakości Wyroby Medyczne Szczególne wymagania dotyczące stosowania EN ISO 9001”, dotyczy także organizacji, i to tylko organizacji, które zajmują się projektowaniem, produkcją oraz instalowaniem i serwisem wyrobów MDD - podlegających Dyrektywie MDD 93/42/EWG UE, nie dotyczy natomiast wyrobów IVD - podlegających Dyrektywie IVD 98/79/WE UE, do których należą wyroby wymienione w części nr 3. Dlatego norma ta tym bardziej nie odnosi się w żaden sposób do wyrobów będących przedmiotem zamówienia w części nr 3.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17: Dotyczy części nr 3 (wymagania punkt 3 podpunkt 3) oraz części nr 4 (wymagania punkt 3 podpunkt 2).

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu sterylności dla wyrobów medycznych sterylnych.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty certyfikatów sterylności dla wyrobów medycznych sterylnych, na rzecz wprowadzenia do umowy zapisu, że certyfikaty takie będą dostarczane wraz z partią wyrobów sterylnych oferowanych w części nr 3?

Nie jest możliwe załączenie do oferty certyfikatów sterylności dla produktów, które będą dostarczone Zamawiającemu w przyszłości, bowiem certyfikaty takie są wystawiane dla konkretnej partii produkcyjnej. Dlatego też Zamawiający nie może żądać dostarczenia certyfikatów sterylności, powinien natomiast żądać

w projekcie umowy zagwarantowania dostarczenia certyfikatów wraz z partią produktu sterylnego dostarczonego w ramach realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18: Dotyczy części nr 4 pozycja 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymazówek pakowanych po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymazówki pakowane po 100 szt. przy zachowaniu wymaganej ilości.

Pytanie 19: Dotyczy części nr 4 pozycja 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymazówek w systemie STUART bez węgla?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20: Dotyczy części nr 4 (wymagania punkt 3 podpunkt 2).

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu ISO 9001 (..) dla wyrobów medycznych sterylnych. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia certyfikatu ISO 9001 dla wyrobów medycznych opisanych w części 4, bowiem normy te nie dotyczą przedmiotu zamówienia i ich wymaganie jest niezgodne z obowiązującym prawem?

Norma PN-EN ISO 9001 „Systemy zarządzania jakością” to międzynarodowa norma określająca wymagania, które powinien - ale nie musi - spełniać system zarządzania jakością w organizacji. Norma ISO 9001 ma charakter ogólny i dotyczy Organizacji a nie wyrobu. Poddawanie się wykonawców procesom weryfikacji ich systemów zarządzania zgodnie z programami certyfikacji jednostek certyfikujących, jest dobrowolne i nie narzucone jakimkolwiek prawem szczególnie w sytuacji gdy istnieją inne przepisy prawne, które narzucają im wymogi w tym zakresie. A zatem postawienie wymagania posiadania zaświadczeń z obszaru systemów zarządzania innego, niż wymaganego przepisami prawa jest na dzisiaj w Polsce warunkiem ograniczającym dostęp do uzyskania zamówienia i jako takie narusza Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów szczególnie, że przepisy tegoż Rozporządzenia dopuszczają zamiennie złożenie innych dokumentów potwierdzających stosowanie przez wykonawców równoważnych środków zapewnienia jakości.

Właśnie ze względu na dobrowolność poddawania się certyfikacji normy ISO 9001, dla wyrobów, dla których uznano, że spełnianie określonych norm zarządzania jakością dla ich produkcji i dystrybucji jest konieczne - wprowadzono odrębne normy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21: Dotyczy części nr 5 pozycja 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania szkiełek z polem do opisu czy bez pola do opisu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szkiełka z polem do opisu lub bez pola do opisu.

Pytanie 22: Dotyczy części nr 6 pozycja 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szkiełek adhezyjnych powlekanych poly-L-lizyną (innych niż Super Frost Plus) pakowanych po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zaokrąglając w górę do pełnego opakowania)?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 23: Dotyczy części nr 7 pozycja 1

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie statywów z drutu powlekanego tworzywem, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na statywy 90 miejscowe?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 24: Dotyczy części nr 7 pozycja 2

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie statywów z drutu powlekanego tworzywem, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na statywy 60 miejscowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania 25: Dotyczy części nr 7 pozycja 3

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie statywów z drutu powlekanego tworzywem, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na statywy 12 miejscowe?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 26: Dotyczy części nr 7 pozycja 4

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie statywów z drutu powlekanego tworzywem, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe to czy wyrazi zgodę na statywy 10 miejscowe?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27: PAKIET nr 5 i 6

Prosimy o odstąpienie od wymogu zapisanego w pkt nr 1 formularza asortymentowo-cenowego, tj. „Termin przydatności do użycia/ważności ... minimum 12 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego” zapis ten jest nierealny, ponieważ produkty typu szkiełka mikroskopowe posiadają daty przydatności 12 miesięcy od daty produkcji zatem nierealne jest dostarczenie szkiełek w dniu produkcji do magazynu zamawiającego. Prosimy o wpisanie realnego terminu przydatności do użycia”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza termin przydatności do użycia nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy do Magazynu Głównego.

Pytanie 28: Pakiet 4 pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania wymazówek pakowanych zbiorczo po 100 sztuk zachowując wszystkie pozostałe, wymagane przez Zamawiającego parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29: wzór umowy §8 ust. 6,7, 8,9– załącznik nr 6

W wzorze umowy w §8 ust. 7 Zamawiający zamieścił następujący zapis: „Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007r. w sprawie Polskiej” oraz w ust. 8 następujący zapis: „Wykonawca przyjmuje do wiadomości i zobowiązuje się, iż zapłata za świadczenia wykonane zgodnie z umową nastąpi tylko i wyłącznie przez Zamawiającego bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, i tylko w drodze przelewu na rachunek Wykonawcy. Umorzenie długu Zamawiającego do Wykonawcy poprzez uregulowanie w jakiegokolwiek formie na rzecz innych podmiotów niż bezpośrednio na rzecz Wykonawcy, może nastąpić wyłącznie za poprzedzającą to

uregulowanie zgodą Zamawiającego wyrażoną w formie pisemnej pod rygorem nieważności”, a w ust. 9 i 10 §8 Zamawiający wskazał iż: “W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 6 (ustępie 7) Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 5 % od wartości zamówienia wskazanego w § 3 ust.4 niniejszej umowy za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej” zgodnie z orzecznictwem powyższy zapis stanowi nadużycie prawa. Kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być

uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 353¹ k.c. granice swobody umów. Dodatkowo podkreślić należy, że Krajowa Izba Odwoławcza rozpatrując odwołanie dotyczące wykreślenia kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia (sygn.akt. KIO 2397/13 z dnia 25 października 2013 roku) nakazała Zamawiającemu usunięcie postanowień dotyczących kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia stwierdzając, że kary umowne zastrzeżone przez Zamawiającego nie mają żadnego związku z uchybieniami Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia oraz że kary umowne niezwiązane z przedmiotem zamówienia zastrzeżone przez Zamawiającego należy uznać za przekroczenie przez Zamawiającego przysługującego mu, co do zasady, uprawnienia do kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego, „(...)Zgodnie z zasadami obowiązującego porządku prawnego uprawnienie zamawiającego do ustalenia warunków umowy nie ma charakteru absolutnego, gdyż zamawiający nie może swego prawa podmiotowego nadużywać.” Mając powyższe na uwadze, wnioskujemy o usunięcie powyższego zapisu ze wzoru umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30: Pakiet nr 5

Czy zamawiający wymaga szkiełek podstawowych wykonanych zgodnie z normą ISO 8037 *(wraz z późniejszymi aktualizacjami) - w której określono wymagania dotyczące rozmiarów, grubości, właściwości optycznych i tolerancji mikroskopowych szkiełek podstawowych.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31: Pakiet nr 5

Czy zamawiający wymaga szkiełek podstawowych z ciętymi krawędziami oraz z dwustronnie zmatowionym (na awersie i rewersie) polem do opisu na końcu węższej strony szkiełka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szkiełka podstawowe z ciętymi krawędziami oraz z dwustronnie zmatowionym (na awersie i rewersie) polem do opisu na końcu węższej strony szkiełka.

Pytanie 32: dotyczy części Nr 1 poz. nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pipet Pasteura o objętości 2,5ml, pakowanych luzem, po 25 sztuk, lub 1500 sztuk z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33: dotyczy Część nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza 1 op. a' 1000szt.?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34: dotyczy Część nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza 1 op. a' 50szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35: Część nr 4 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy II a czy dopuszcza niższą klasę I?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wymazówek w poz.1-4 Klasy II a.

Pytanie 36: Część nr 4 poz.2-3

Czy Zamawiający wymaga wraz z ofertą badania producenta wykazującego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię wzorcową dla min.10 klinicznie spotkanych mikroorganizmów w okresie 0,24, 48 i 72 godzin od pobrania w temp. Lodówkowej pokojowej?

Z uwagi na szeroki zakres ofert wymazówek (kilkanaście firm) o podobnym wyglądzie, dokument ten stanowi potwierdzenie wysokiej jakości oferowanego podłoża oraz zestawu transportowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 37: Czy Zamawiający dopuści do postępowania szkiełka podstawowe o wymiarze 26x76x1mm?

Pytanie dotyczy Części Nr 5 poz. 3

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38: Jakich szkiełek podstawowych: o krawędziach ciętych czy szlifowanych oczekuje Zamawiający?

Pytanie dotyczy Części Nr 5 poz. 3

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szkiełka podstawowe o krawędziach ciętych lub szlifowanych.

Pytanie 39: Czy szkiełka podstawowe mają być gładkie czy mają posiada zmatowione pole do opisu ?

Pytanie dotyczy Części Nr 5 poz. 3

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szkiełka podstawowe gładkie lub ze zmatowionym polem do opisu.

Pytanie 40: Czy któreś ze szkiełek nakrywkowych wskazanych w formularzu asortymentowo-cenowym używane będą w aparatach na nakładania automatycznego ?

Pytanie dotyczy Części Nr 5 poz. 1 i 2

Odpowiedź: Szkiełka nakrywkowe w części Nr 5 poz. 1 i 2 nie będą używane w aparatach nakładania automatycznego.

Zamawiający informuje, że w preambule wzoru umowy (Załącznik Nr 6 do SIWZ) zaistniała omyłka pisarska polegająca na tym, że:

Jest: zawarta w dniu 2014r

Winno być: zawarta w dniu 2015r.

Ponadto Zamawiający informuje, że we wzorze umowy Załączniku Nr 6 do SIWZ w §9 ust.1 pkt.4) otrzymuje brzmienie:

„4) przesunięcia ilościowe pomiędzy pozycjami asortymentowymi załącznika Nr 1 do umowy przy zachowaniu maksymalnej wartości brutto umowy”,

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

W przypadku zaoferowania asortymentu o parametrach dopuszczonych przez Zamawiającego Wykonawca winien to zaznaczyć w swojej ofercie, w odpowiednich formularzach asortymentowo-cenowych.

Niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je również na stronie internetowej Zamawiającego.

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy Pzp przedłuża termin składania ofert umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie w ofertach wprowadzenie zmian treści SIWZ.

Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień **30-01-2015 do godz. 10:00.**

Zamawiający wyznacza termin otwarcia ofert na dzień: **30-01-2015 r. o godz. 10:15.**

Zatwierdził:

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie
lek. med. Barbara Magnuszewska–Pankiewicz