

**SP ZOZ SZPITAL POWIATOWY
IM. EDMUNDA BIERNACKIEGO W OPOCZNIE
26-300 Opoczno, ul. Partyzantów 30**

Dyrekcja: 0447544804

Fax: 0447544822

e - mail: zamowienia2@szpitalopoczno.pl

Opoczno, dn. 03.10.2017r.

INTERNET

dot: Dostawa odczynników, krwinek wzorcowych do wykonania badań z zakresu serologii grupy krwi metodą manualną dla potrzeb Szpitala Powiatowego im. Edmunda Biernackiego w Opocznie.

znak sprawy 26/2017

Poniżej przedstawiamy pytania potencjalnych oferentów i odpowiedzi Zamawiającego

Pytanie – Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego, poz. 18 i 19

Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw krwinek, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego ich cyklu produkcyjnego? Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.

Krwinki produkowane są z krwi pozyskiwanej od dawców. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku pod warunkiem, że przejdą pozytywnie badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcą krwinek wykorzystywanych do badań in vitro reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych. Ponadto termin ważności produktu wynosi od 5 do 6 tygodni. Kalkulacja potencjalnie 1 dostawy w miesiącu z wyłączeniem dostaw na cito pozwoli złożyć Wykonawcy korzystniejszą ofertę cenowo, a zważywszy, że laboratorium Zamawiającego jest zarządzane przez doświadczoną kadrę nie zachwieje powyższe działanie pracą diagnostów.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie – Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego, poz. 15 i 17

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników Liss płynny i PBS z temperaturą przechowywania od +2°C do +28°C?

ODPOWIEDŹ – TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie – Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego, poz. 16

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D stabilnego po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika podanego przez producenta tj. min 18 miesięcy?

ODPOWIEDŹ – TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie – Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego, poz. 18 i 19

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek wzorcowych gęstych o stężeniu powyżej 27%, czy krwinek wzorcowych gotowych do użycia do stosowania do badań metodą szkiełkową i probówkową?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga krwinek wzorcowych gęstych stężonych.

Pytanie – Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego, poz. 18 i 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania krwinek wzorcowych w poz. 15 w zestawach 3x5ml w ilości 64 zestawów i w poz. 19 w zestawach 3x5ml w ilości 88 zestawów przez okres trwania umowy tj. 24 miesiące?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

POLECENY

PRIORYTET
03.10.2017

Wysłano dnia

Kurczak

Pytanie – Dotyczy SIWZ, pkt VI. 3. d)

W związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 listopada 2007 w sprawie karty charakterystyki (Dz.U. 2007 nr 215 poz. 1588) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2005 roku w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. nr 201 poz. 1674 z dnia 14 października 2005 roku), zapisami ustawy z dnia 11 stycznia 2011r. o substancjach i preparatach chemicznych i Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/112/WE z dnia 16 grudnia 2008 roku zmieniająca dyrektywy Rady 76/68/EWG, 88/378/EWG, Dyrektywy 2000/53/WE, 2002/96/WE i 2004/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w celu dostosowania ich do rozporządzenia nr (WE) 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz. Urz. UE L 345 z 23 grudnia 2008 roku) wnosimy o dopuszczenie, aby dla odczynników wyspecyfikowanych w niniejszym postępowaniu przetargowym, dla których zgodnie z obowiązującymi przepisami nie wydaje się karty charakterystyki substancji niebezpiecznej, Wykonawca złożył stosowne oświadczenie, co będzie zgodne z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie – Dotyczy projektu umowy § 6, ust 5

Zgodnie z przepisami ustawy Pzp i na podstawie przepisów wykonawczych Zamawiający winien wskazać gwarantowany minimalny poziom ilościowy przedmiotu zamówienia, jaki zostanie przez niego zakupiony w ramach zawartej umowy. Wnosimy o określenie minimalnej ilości Przedmiotu Zamówienia np. 80% w stosunku do ilości określonej w SIWZ. Określenie odstępstwa od umowy jest niezwykle ważnym aspektem dla potencjalnych Wykonawców dla przygotowania i właściwego skalkulowania oferty, co potwierdzają wyroki Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz opinii prawnej pn. prawo opcji w ustawie prawo zamówień publicznych - Informator UZP nr 4/2011 str. 16-19 opublikowanego na stronie UZP. Ponadto jeżeli Zamawiający nie wie lub nie jest pewien wskazanych w SIWZ ilości, nie powinien wszczynać procedury przetargowej, gdyż niewłaściwie oszacuje przedmiot zamówienia, co może spowodować naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Prosimy o określenie minimalnej ilości zamówionego przedmiotu zamówienia określonego w SIWZ, co dla Wykonawców będzie istotnym elementem dla właściwej kalkulacji oferty, z uwagi na fakt, iż zgodnie z zapisami SIWZ arkusz 1 zawiera szacunkowe ilości asortymentu.

ODPOWIEDŹ – Zgodnie z opinią prawną nie wyrażamy zgody na zmiany w umowie.

Pytanie – Dotyczy projektu umowy § 8 ust 5

Wnoskujemy o zmianę wskazanego zapisu projektu umowy na: „*W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie dostarczał wyrobu będącego przedmiotem umowy, bądź też niezwłocznie nie zaproponuje dostarczenia zamiennika (odpowiednika) wyrobu. Zamawiający będzie miał prawo dokonać zakupu wyrobu/zamiennika u innego Wykonawcy na warunkach komercyjnych po uprzednim powiadomieniu Dostawcy*”

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy – projekt.

Pytanie – Dotyczy projektu umowy § 9 ust 3

Wnoskujemy o zmianę wskazanego zapisu projektu umowy na: „*W razie odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy*” jak w zapisie w § 9 ust 4.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy – projekt.

Pytanie – Czy Zamawiający wyrazi zgodę w załączniku nr 4 poz. 7; 8; 10; 11; 12 na opakowania po 5 ml z zaokrągleniem ilości w górę?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę na opakowania po 5 ml w załączniku nr 4 poz. 7; 8; 10; 11; 12 z zaokrągleniem ilości w górę z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie – Dotyczy pozycji 7-12

Czy w kolumnie „ilość opakowań na 24 miesiące” -w przypadku wystąpienia niepełnych opakowań wynikających z konfekcjonowania odczynnika po 5 ml i założeniu, że odczynnik jest ważny minimum 16 miesięcy- należy podać ilość opakowań zaokrąglając wartość do dwóch miejsc po przecinku czy należy zaokrąglić ilość opakowań do pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem?

ODPOWIEDŹ – Należy zaokrąglić ilość opakowań do pełnych opakowań w górę z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie – Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pozycji 18 i 19 oczekuje krwinek stężonych 20-25%?

ODPOWIEDŹ – TAK.

Pytanie – Ze względu na różne sposoby konfekcjonowania zestawów krwinek prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli zestawy o pojemności 3X4 ml?

ODPOWIEDŹ – TAK.

Pytanie – Czy Zamawiający oczekuje, zaoferowania odczynnika, który przechowywany w temp. pokojowej (2-30 st. C) jest trwały do daty ważności podanej na opakowaniu?

ODPOWIEDŹ – TAK.

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'Suk-Hu', located in the upper right quadrant of the page.