

Rudka, dnia 08.10.2013r.

Znak sprawy: AG/SzT/2710/10/13

Nr kanc.: 1739

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników i sprzętu laboratoryjnego.**

**Znak sprawy: AG/SzT/2710/10/13.**

W nawiązaniu do zapytań oferentów informujemy:

Pytanie 1 – dotyczy pakietu L (50) – Zestaw do diagnostyki chorób autoimmunologicznych

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 50 do oddzielnego pakietu pozycji nr 2 oraz możliwość zaoferowania immunoenzymatycznych testów do ilościowego oznaczania przeciwciał, z 5 liniami kontrolnymi na każdym teście (1 test przeznaczony dla jednego pacjenta) oraz krzywą kalibracyjną wykonywaną do każdego testu indywidualnie w czasie rzeczywistym, z osobno naniesionymi antygenami w postaci linii, o następującym składzie: Ro/SS-A 52, La/SS-B, CENP-B, Scl-70, dsDNA, Jo-1, MPO(p-ANCA), PR 3(c-ANCA), AMA M2, LC 1, LKM 1, PM/Scl-100, SRP 54, SP 100, gp 210, Ku, Sm, U 1-snRNP

* ***Nie*.**

Pytanie 2 – dotyczy pakietu XXIV (24) – Zestaw do oznaczania profili alergicznych

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o umożliwienie zaoferowania ilościowych testów immunoenzymatycznych, z 5 liniami kontrolnymi na każdym pasku oraz krzywą kalibracyjną wykonywaną do każdego testu indywidualnie w czasie rzeczywistym wskazującymi na prawidłowe wykonanie analizy. Jeden pasek testowy przeznaczony jest dla jednego pacjenta (możliwość wykonania pojedynczych oznaczeń), zawiera osobno naniesione alergeny w postaci linii: brzoza brodawkowata, olcha szara, leszczyna, dąb, tymotka łąkowa, żyto, bylica, babka lancetowata, D.pteronyssinus, D.farinae, pies, kot, koń, świnka morska, chomik, królik, Asp.fumigatus, Cladosp.herbarum, Pen.notatum, Alt.alternata.

Czas wykonania oznaczeń nie przekracza 3 godzin, ocena testów – ilościowa, wynik wyrażony liczbowo – dokładne stężenie od 0,15 kU/l, w standardowej skali 6 klas RAST oraz dodatkowo graficznie.

Dopuszczenie nas do udziału pozwoli Zamawiającemu na wybranie oferty korzystniejszej zarówno dla pacjenta jak i dla Zamawiającego.

* ***Nie.***

Dot. pakietu nr IV

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynnika do PT o stabilności 12 dni po otwarciu w temp. 2-8oC – w fiolkach 5 ml lub 10 ml?

* *Zamawiający wyraża zgodę na fiolki 5ml, natomiast nie wyraża zgody na fiolki 10ml.*

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynnika do APTT w postaci płynnej, z chlorkiem wapnia w zestawie, o stabilności po otwarciu min. 14 dni w temp. 2-8oC – w fiolce 2 ml?

* *Nie.*

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynnika do APTT w postaci liofilizatu, z chlorkiem wapnia w zestawie, o stabilności po otwarciu min. 5 dni w temp.2-8oC – w fiolce 4 ml?

* *Nie.*

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie osocza kontrolnego bez możliwości mrożenia?

* *Nie.*

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kompatybilnych z użytkowanym aparatem probówek innego producenta niż firmy Bio-Ksel? Probówki typu CHROM są nazwą handlową probówek produkowanych przez firmę Bio-Ksel.

* *Tak.*

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie niepełnego opakowania, czy ilość należy zaokrąglić „w górę” do pełnego opakowania handlowego, co jednak spowoduje zawyżenie wartości oferty?

* *Zamawiający dopuszcza ilość opakowań wyrażoną liczbą niecałkowitą (np do 2-óch miejsc po przecinku). Należy wycenić pełne opakowania.*

1. Czy Zamawiający w ***Pakiecie 18, poz.21*** dopuści magnez z błękitem ksylidylu?

* ***Tak.***

1. *Pakiet VII* – czy Zamawiający wyraża zgodę na załączenie metodyk na w wersji elektronicznej np. na CD  lub osobno zbindowanych podpisanych tylko na pierwszej stronie?

* ***Tak.***

1. *Pakiet VII* – czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby certyfikaty kontroli jakości były w języku polskim? Do oferty zostaną dołączone przykładowe certyfikaty kontroli jakości do kilku pozycji wraz z tłumaczeniem na język polski a do dostaw będą dołączane certyfikaty kontroli jakości wystawiane przez producenta produktu – w języku macierzystym np. angielskim.

* ***Tak.***

1. *Pakiet VII* – Czy Zamawiający wyraża zgodę w poz. 41 na zaoferowanie odczynników pakowanych osobno ZYM A 2 amp. i ZYM B 2 amp. w ilości po 3 op. każdy.?

* ***Tak.***

1. *Pakiet VII pkt 3* – czy Zamawiający pisząc wierzchnie strona płytki ma na myśli część płytki związanej z podłożem ?

* ***Tak.***

5.       Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów z następującymi terminami ważności :

*Pakiet VII* – podłoża z krwią   - minimum 4- 5 tygodni

*Pakiet VII* – podłoża na płytkach  - minimum 5 -6 tygodni

*Pakiet VII* – testy identyfikacyjne i odczynniki - minimum 4 miesiące

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

* ***Tak.***

1. *Pakiet XXIII* – czy Zamawiający  odstąpi od wymogu wyceny poz. 3 woreczki do inkubacji gdyż są one zawarte razem z generatorami atmosfery w poz. 5,6,7? Uzasadnienie : w ofercie naszej firmy generatory występują w zestawach.

* ***Tak.***

1. *§4 ust. 2* - Czy Zamawiający wyraża zgodę na przekształcenie treści postanowienia umownego w następujący sposób: ,,Należność za poszczególne partie towaru regulowana będzie przelewem w ciągu 60 dni od daty dostarczenia towaru wraz z załączoną fakturą VAT."?

* ***Nie.***

1. *§5 ust. 2 lit a)* - Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 1% wartości brutto zamówionych, a nie dostarczonych w terminie wyrobów?

* ***Nie.***

1. *§5 ust. 2 lit b)* - Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

* ***Nie.***

1. *§5 ust. 3* - Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie po kropce sformułowania w brzmieniu ,,Zamawiający zobowiązuje się uprzedzić Wykonawcę o dokonaniu planowanego zakupu interwencyjnego najpóźniej na 2 dni przed jego dokonaniem."?

* ***Nie.***

 Dotyczy pakietu nr VII:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu Pasków do oznaczania MIC (poz. 17-25), Testów diagnostycznych do odczytu wizualnego (poz. 26-34) oraz Odczynników wskaźnikowych i akcesoriów (poz. 35-46)? Obecny układ pakietu ogranicza udział w przetargu większej liczbie Wykonawców oraz nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego. Dodatkowo Zamawiający stosując nazwy handlowe produktów wskazuje na konkretnego Wykonawcę jeszcze przed rozstrzygnięciem procedury przetargowej, co narusza zasady uczciwej konkurencji.

Zamawiający dokonując podziału pakietu na grupy tematyczne zwiększa możliwość uzyskania korzystniejszej ceny pakietu przy równoczesnym zachowaniu wysokiej jakości. Firmy specjalizujące się w danej dziedzinie będą miały możliwość złożenia najkorzystniejszej oferty pod względem jakościowym i ekonomicznym.

* ***Nie.***

Dotyczy pakietu nr VIII:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby szczepy wzorcowe pochodziły z pierwszego pasażu? Za pierwszy pasaż uważa się pierwszą hodowlę uzyskaną z oryginalnego szczepu kontrolnego dostarczonego przez oficjalną kolekcję. Każdy przesiew szczepu kontrolnego stanowi ryzyko utraty jego właściwości, czyli cech, które decydują o jego referencyjności.

* ***Tak.***

Dotyczy pakietu nr XV:

* Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 i 2 testów w postaci tabletek? Termin ważności testów tabletkowych to minimum 2 lata, można je przechowywać w temperaturze pokojowej.
* ***Nie.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 5 dopuści probówki do badań hematologicznych z EDTA K2 na 1-2 ml krwi, z korkiem zwykłym?

* ***Nie.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 7 wymaga zestawu do pomiaru OB. Typu Tapval na 1 ml krwi z przebijalnym bezpiecznym korkiem i szklaną rurką z wewnętrznym tłokiem i podziałką bez uszczelki i filtra?

* ***Nie.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 13 dopuści kapilary do pomiaru gazometrii krwi o poj. 98µl?

* ***Tak.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 22 dopuści probówki na 200 µl krwi, z przyspieszaczem wykrzepiania i kapilarą?

* ***Tak.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 24 wymaga kamer typu Fast Read 102 z akrylu z pojedynczą regularną siateczką i poj. celki 7 µl, do analizy 10 różnych próbek moczu (10 oznaczeń)?

* ***Tak.***

1. Dotyczy Pakietu 1, poz. 26: Prosimy o sprecyzowanie jakie dokładnie pojemniki wymaga Zamawiający? Na jaką ilość preparatów mikroskopowych?

* ***Pojemniki do transportu i przechowywania 5-10 preparatów mikroskopowych w płynach, z tworzywa, z zakrętką.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 28 dopuści nalepki o wymiarach 52,5x25,4 mm?

* ***Tak.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 1, poz. 28 dopuści nalepki o wymiarach 50x25 mm?

* ***Tak.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 6, poz. 4 dopuści probówki z polipropylenu?

* ***Nie.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 6, poz. 7 dopuści probówki do głębokiego mrożenia, stożkowe samo stojące, wysokość 10mmx42,7mm, o poj. 1,5 ml, sterylne z podziałką 0,5 – 1ml?

* ***Nie.***

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 6, poz. 7 dopuści probówki do mrożenia, stożkowe, wysokość 10mmx46,5mm, o poj. 1,5 ml, sterylne z nakrętką?

* ***Nie.***

1. Czy Zamawiający 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 zakupienia jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu arbitrów – sygn. Akt UZP/ZO/0-2546/06)?

* ***Tak. Wartość ogółem netto/VAT/brutto należy zaokrąglić do pełnych groszy.***

PYTANIA DOT. TREŚCI UMOWY:

* Par. 1 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu z ,,min. 6 m-cy’’ na ,,min. 3 m-cy’’

***Nie.***

* Par. 2 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację par. 2 ust. 7 i nadanie mu następującego brzmienia:  ,,W przypadku, gdy po pozytywnym rozpatrzeniu reklamacji dostarczony nadal będzie obarczony tą samą wadą Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu danego preparatu u innego podmiotu i obciążenia Wykonawcy różnicą między ceną zakupu u innego podmiotu a ceną wynikającą z umowy.’’?

***Nie.***

* Par. 2 ust. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par. 2 ust. 9

***Nie.***

* Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w par. 4 ust. 2 wzoru umowy wyrażenia „od daty wpływu do SSZZOZ w Rudce” na „od daty wystawienia”?

Uzasadnienie:

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

***Nie.***

* Par. 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę par. 5 ust. 2 poprzez usunięcie słów ,,Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną’’ na ,,Zamawiający jest uprawniony do żądania zapłaty kary umownej’’?

***Nie.***

* Par. 5 ust. pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z 2% na 0,5%?

Uzasadnienie:

Obecna wysokość kary umownej przewidziana w par. 5 ust. pkt a)  wzoru umowy jest rażąco wygórowana, nieadekwatna do ewentualnych uchybień w wykonaniu umowy, co może stanowić naruszenie prawa w rozumieniu art. 5 k.c. Kara umowna, podobnie jak odszkodowanie, którego jest surogatem, nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego, ale jej celem jest naprawa szkody wyrządzonej zwłoką w dostawie. Zamawiający nie może czynić ze swojego prawa użytku sprzecznego z ego społeczno - gospodarczym przeznaczeniem. Przeznaczeniem kary umownej jest zapewnienie systemu kontraktowych zabezpieczeń prawidłowej realizacji umowy, ten zaś nie może prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń

***Tak.***

* Par. 5 ust. pkt b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z 10% na 5%?

Uzasadnienie:

* Obecna wysokość kary umownej przewidziana w par. 5 ust. pkt b)  wzoru umowy jest rażąco wygórowana, nieadekwatna do ewentualnych uchybień w wykonaniu umowy, co może stanowić naruszenie prawa w rozumieniu art. 5 k.c. Kara umowna, podobnie jak odszkodowanie, którego jest surogatem, nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego, ale jej celem jest naprawa szkody wyrządzonej zwłoką w dostawie. Zamawiający nie może czynić ze swojego prawa użytku sprzecznego z ego społeczno - gospodarczym przeznaczeniem. Przeznaczeniem kary umownej jest zapewnienie systemu kontraktowych zabezpieczeń prawidłowej realizacji umowy, ten zaś nie może prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń.  Ponadto Zamawiający jest uprawiony na podstawie par 5 ust. 4 do dochodzenia odszkodowania na warunkach ogólnych.

***Tak.***

* Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę usunięcie par. 5 ust. 3?

***Nie.***

* Par. 5 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę usunięcie par. 5 ust. 6?

Uzasadnienie:

Zasadne byłoby, aby Wykonawca znał ewentualną kwotę kary umownej przed jej potrąceniem i ewentualnie mógł wówczas wyrazić zgodę na jej potrącenie z wynagrodzenia. Takie automatyczne i jednostkowe „potrącanie” może prowadzić do licznych błędów.

***Nie.***

* Par. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzemieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy.”?

Uzasadnienie:

Kara umowna ma  na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń. Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par. 5 ust.4.

***Nie.***

* Par. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do żądania zapłaty kar umownych przysługiwało w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu przesłanki do ich naliczenia?

***Tak.***

* Par. 5 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.’

***Nie.***’

* Par. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie : „W przypadku opóźnień w płatnościach Zamawiającego o okres przekraczający 60 dni od daty wymagalności Wykonawca uprawniony jest do cesji wierzytelności, pod warunkiem poinformowania Zamawiającego o zamiarze dokonania cesji, co najmniej na 14 dni przed dokonaniem cesji wierzytelności.”?

***Nie.***

* Par. 8 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

***Nie.***

Pakiet nr XXXVI poz. 1 i 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu płynnego w opakowaniach 5 kg.

Prosimy o podanie, czy do wyliczeń przyjąć 1l = 1kg, czy wyliczać z gęstości.

* ***Tak. Do wyliczeń przyjąć 1l =1kg.***

**Pytanie ogólne:**

W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które

należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglać w górę, bądź zgodnie z zasa

dami matematyki ( do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

* ***Zamawiający dopuszcza ilość opakowań wyrażoną liczbą niecałkowitą (np do 2-óch miejsc po przecinku). Należy wycenić pełne opakowania.).***

1. Pakiet nr XXI poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości

analitycznej lepszej niż 0.1 WHO IU/mL

* ***Tak.***

Pytanie 1

Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw dla pakietu nr XXXVII, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego niektórych pozycji przedmiotu zamówienia (krwinki wzorcowe)?

Proponujemy wprowadzenie zapisu do projektu umowy o treści: „dostawy krwinek realizowane będą zgodnie z wcześniej ustalonym przez strony harmonogramem dołączonym do umowy. Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.

**Uzasadnienie**

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 doświadczona kadrę nie zachwieje powyższe działanie pracą diagnostów.

* ***Tak.***

Pytanie 2

W związku z faktem iż Zamawiający wymaga minimalnego terminu płatności wynoszącego 60 dni licząc od daty dostawy wnosimy o zmianę powyższego zapisu, który jest niezgodny z ustawą o z dnia 12 czerwca 2003r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. Nr 139, poz. 1323 z późniejszymi zmianami) na 30 dniowy termin płatności.

Uzasadnienie

Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z Ustawy Prawo Zamówień Publicznych [dalej PZP], oraz innych ustaw przewidzianych przez polski system prawny, w tym przede wszystkim przestrzegania zapisów Kodeksu Cywilnego.

Zapis zawarty w SIWZ nie jest zgodny z ustawa z dnia 12 czerwca 2003r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. Nr 139, poz. 1323 z późniejszymi zmianami), która wprowadza wprost regulacje Dyrektywy 2000/35/WE z dnia 29 czerwca 2003r. w sprawie zwalczania opóźnień w płatnościach transakcji handlowych . Zamawiający jako podmiot wymieniony wprost w art. 3 pkt. 3 Ustawy z dnia 12 czerwca 2003r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. Nr 139 poz. 1323 z późniejszymi zmianami) jest zobowiązany przestrzegać wyżej wymienionej ustawy oraz nie dokonywać żadnych czynności, z których wynikałyby duże opóźnienia w płatnościach i tzw. długie terminy zapłaty. Jednocześnie za sprzeczne z racjonalną gospodarką należy uznać, iż Zamawiający będąc podmiotem sektora finansów publicznych dopuściłby naliczanie odsetek zgodnie z art. 6 cyt. ustawy, które nie będą świadczyć o racjonalnie wydatkowanych środkach, a więc jednocześnie będą złamaniem art. 35 ustawy pkt 3 podpunkt 1) ustawy o finansach publicznych -jasno określający, że wydatki mają być dokonywane celowo, co oznacza, że planowanie z góry opóźnień w terminie płatności jest niezgodne z zasadami gospodarowania środkami publicznymi i równocześnie osłabia zaufanie do Zamawiającego i sugeruje, że jednostka Zamawiającego w planie finansowym przewidziała możliwość realizacji zobowiązania z tytułu odsetek za zwłokę.

Z uwagi na powyższe należy stwierdzić, że zmiany są konieczne i zasadne, ponieważ wszystkim uczestnikom postępowania zagraża podpisanie umowy, której wykonanie będzie się wiązałosię z utratą płynności finansowej. O ile konieczne jest istnienie uregulowań prawnych, które prowadzą do wyłonienia dostawcy w trybie postępowania o zamówienia publiczne, to podpisanie umowy z takim dostawcą nie może być sprzeczne z podstawowymi zasadami zawierania umów cywilnoprawnych i nie może prowadzić do wykorzystywania uregulowań prawnych dotyczących zamówień publicznych do nadmiernego uprzywilejowania podmiotów, które do stosowania tej ustawy są zobowiązane. Pozostawienie takiego stanu rzeczy, jaki został zapisany w projekcie umowy, będącej załącznikiem do SIWZ spowoduje możliwość postawienia potencjalnego wykonawcy w sytuacji znanej w doktrynie jako pozycja „kreatywnego bankruta”, tzn., że zgodnie z dokumentacją rozliczeniową firma będzie w doskonałej sytuacji finansowej, ale środki należne będą „zamrożone” w wystawionych i niezapłaconych fakturach co sprawi, ze wbrew zapisom nie będą to „środki obrotowe”, gdyż nie będzie możliwości wykorzystanie ich przez wykonawcę.

W tym miejscu przypomnieć należy obowiązek, nałożony przepisami ustawy z 11 marca 2004r. o podatku od towarów i usług (Dz.U. Nr 4, poz. 535 z późn. zm.), udokumentowania dokonanej sprzedaży towaru. Zgodnie z przepisami art. 106 ust. 1 tej ustawy podatnicy są zobowiązani wystawić fakturę stwierdzającą w szczególności dokonanie sprzedaży, datę dokonania sprzedaży, cenę jednostkową bez podatku, podstawę opodatkowania, stawkę i kwotę podatku, kwotę należności oraz dane dotyczące podatnika i nabywcy. Przy tym zgodnie z § 13 ust.1 rozporządzenia ministra finansów z dnia 25 maja 2005r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podmiotom, zaliczkowego zwrotu podatku, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 95, poz. 798)- fakturę wystawia się nie później niż siódmego dnia od dnia wydania towaru lub wykonania usługi. Wymienione akty prawne rodzą po stronie oferenta równocześnie obowiązek uiszczenia należności podatkowych oraz innych należności publicznoprawnych związanych bezpośrednio bądź pośrednio z wykonaniem zamówienia publicznego. W takim przypadku mamy do czynienia z sytuacją, gdzie wykonawca nie tylko kredytuje Zamawiającego poprzez dostarczenie towaru objętego umową, ale równocześnie ponosi ciężary podatkowe względem Państwa- czyli ponosi dodatkowe koszty, gdzie nie jest przewidziany opóźniony termin płatności, gdyż należności publicznoprawne z reguły są egzekwowane bez stosowania wyjątków przez organy państwowe. Zapis zawarty w SIWZ traktuje termin zapłaty dokonanej przez Zamawiającego jako zdarzenie przyszłe, a jego termin niepewny, co rodzi uzasadnione obawy co do skonkretyzowania terminu płatności.

Jednocześnie pozostawienie powyższego zapisu byłoby nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, gdyż doprowadziłoby do nierówności podmiotów stosunku cywilnoprawnego. Polski system prawny zabrania używania swoich uprawnień na niekorzyść innych uczestników rynku.

* ***Obecnie obowiązuje ustawa z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach***

***handlowych (Dz. U. z 2013r. poz.403), ustawa o której mowa wyżej straciła moc.***

1. Pakiet nr I :
2. Czy w poz 1 Zamawiający dopuszcza pojemniki o poj. całkowitej 125ml z podziałką co

20ml do 100ml?

* *Tak.*

1. Czy w poz 6 Zamawiający dopuszcza probówkę w rozmiarze 16x100mm i pojemności 10ml??

* *Tak.*

1. Czy w poz. 7 Zamawiający dopuści zestaw do OB na 1 ml składający się z probówki na 0,8 ml krwi i 02, ml cytrynianu oraz rurki z uszczelką mocującą?

* *Tak.*

1. Czy w poz 9 Zamawiający dopuszcza probówki na 2,5 ml krwi?

* *Nie.*

1. Czy w poz 13 Zamawiający dopuszcza kapilary o poj 98µl?

* *Tak.*

1. Czy w poz 14 Zamawiający dopuszcza probówki o pojemności 5ml o wymiarach 12x92mm?

* *Tak.*

1. Czy w poz 15 Zamawiający dopuszcza probówki ze skalą: 0,5; 1; 2,5; 5; 10ml ??

* *Tak.*

1. Czy w poz 21 Zamawiający dopuszcza pojemniki z łopatką o wym. 25x80mm i zalecanej pojemności 25ml?

* *Tak.*

i)Czy w poz 22 Zamawiający dopuszcza probówki na 200µl krwi?

* *Tak.*

j)Czy w poz 25 Zamawiający dopuszcza standardowe kuwety o wym. 10x4x45mm z dwiema ściankami optycznie gładkimi, o zalecanej pojemności do 2,0 ml?

* *Tak.*

k)Czy w poz. 28 Zamawiający dopuszcza dopuszcza nalepki w rozmiarze 52,5x21,2mm?

* *Tak.*

l)Czy w poz. 29 Zamawiający dopuszcza pisaki o równoważnych właściwościach fizyko-chemicznych do pisaków Sharpie?

* *Nie.*

m)Czy w poz. 35 ze względu na fakt podawania przez producentów różnych pojemności dla probówek o tych samych wymiarach, Zamawiający dopuszcza probówki 12x75 mm o poj. 5 ml?

* *Tak.*

2. Pakiet nr III :

* 1. Czy w poz 1 Zamawiający wymaga testu immunochromatograficznego o wartości cut off 10ng/ml?
* *Tak.*
  1. Czy w poz 1 Zamawiający wymaga testu o czułości min. 99% i swoistości min. 97%?
* *Tak.*
  1. Czy w poz 1 Zamawiający wymaga testu o braku efektu prozonowego do 100 000 ng/ml?
* *Tak.*

3.Pakiet nr VI :

* 1. Czy w pozycji 1 oraz 2 Zamawiający wymaga pojemników sterylizowanych radiacyjnie?
* *Nie.*
  1. Czy w celu potwierdzenia sterylności oferowanego sprzętu jednorazowego, Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą przykładowych certyfikatów sterylności?
* *Tak.*
  1. Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści probówki z PS?
* *Tak.*
  1. Czy do pozycji 6 Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą dokumentu wykazującego zmianę ilości jednostek tworzących kolonię dla min. 7 klinicznie spotykanych mikroorganizmów, w okresie 6, 24, 48 i 72 godz. od pobrania? Dokument ten potwierdzi możliwość transportu standardowych mikroorganizów w czasie do 3 dni.
* *Tak.*
  1. Czy w pozycji 6 Zamawiający wymaga wymazówek w probówce 13x165mm, co zapewnia optymalne zanurzenie wacika w podłożu transportowym?
* *Tak.*
  1. Czy w pozycji 6 Zamawiający wymaga wymazówek z instrukcją pobrania na opakowaniu w języku polskim, pakowanych indywidualnie?
* *Tak.*
  1. Czy w pozycji 7 Zamawiający dopuści probówki o pojemności 1,5ml o wymiarze 10,3x45,5mm?
* *Nie.*

4.Pakiet nr XVIII

* 1. Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga metody w jonami miedzi?
* *Tak.*
  1. Czy w poz. 4 Zamawiający wymaga metody z kwasem sulfanilowym i cytrymidem?
* *Tak.*
  1. Czy w poz. 21 Zamawiający dopuszcza metodę z błękitem ksylidylu?
* *Tak.*
  1. Czy w poz. 22 Zamawiający dopuści zestaw do oznaczania cholinoesterazy ze względu na wycofanie przez producenta z produkcji odczynnika pomocniczego do cholinoesterazy? Jeżeli tak to proszę podanie ilości oznaczeń lub mililitrów potrzebnego odczynnika.
* *Tak - 150ml.*

5.Pakiet nr XLII:

Czy Zamawiający dopuszcza rozdział białek na 6 frakcji w czasie max 30 minut?

* ***Tak.***

***Pytania dotyczące treści SIWZ:***

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów 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 zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka). **(Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)**

* ***Tak. Wartość ogółem netto/VAT/brutto należy zaokrąglić do pełnych groszy.***

***Pytania dotyczące projektu umowy:***

**Dotyczy §2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 2 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.

* ***Nie.***

**Dotyczy §5 ust. 2 a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto zamówionych, a nie dostarczonych w terminie wyrobów 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.

* ***Zamawiający powyżej wyraził zgodę na obniżenie kary do 0,5%.***

***Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:***

Pakiet I

Dotyczy pozycji 1 i 3

1. Czy Zamawiający wymaga pojemnika w całości autoklawowalnego?

* ***Tak.***

1. Czy minimalna pojemność pojemnika ma wynosić 120 ml, bowiem standardowo tego typu pojemniki mają pojemność min. 120 ml, a max. 140 ml?

* ***Nie, dopuszcza 120-140ml.***

Dotyczy pozycji 5, 7, 9, 18

Czy Zamawiający w pozycjach tych wymaga zaoferowania probówek z polem do opisu w formie nadruku na probówkę czy nalepki?

* *Wymaga nalepki.*

Dotyczy pozycji 8

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek typu Eppendorf wykonanych z polipropylenu o podwyższonej przeźroczystości (dzięki czemu łatwiej obserwować zawartość probówki), z podziałką i polem do opisu oraz z płaski zatrzaskowym, zintegrowanym z probówką wieczkiem, dzięki któremu możliwe jest opisywanie próbki na wierzchniej stronie korka.

* ***Tak.***

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek typu Eppendorf z płaski zatrzaskowym, zintegrowanym z probówką wieczkiem, dzięki któremu możliwe jest opisywanie próbki na wierzchniej stronie korka oraz z zamknięciem typu Safe Lock. Bezpieczne zamknięcie tzw. Safe Lock uniemożliwia przypadkowemu otwarciu się probówki np. podczas jej wirowania przy wysokich obrotach.

* ***Nie.***

Dotyczy pozycji 10 i 11

Czy Zamawiający życzy sobie zaoferowania końcówek standardowych (o standardowej jakości), czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na końcówki o podwyższonej jakości typu superior, jeśli tak to czy wymaga załączenia do oferty przetargowej próbek takich końcówek typu superior?

* ***Końcówki standardowe.***

Dotyczy pozycji 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kapilar z heparyną Li czy Na?

* *Kapilara sodowa.*

Dotyczy pozycji 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenienie tj. podanie ceny jednostkowej i wartości osobno dla probówek i osobno dla korków. Prośbę motywujemy tym, iż w naszym systemie zarządzającym sprzedażą probówka i korek stanowią odrębne pozycję asortymentowe, mają swoje numery katalogowe i ceny sprzedaży, mogą pochodzić od innego producenta, mają też różne dokumenty dopuszczające je obrotu i używania.

Powyższe oczywiście nie oznacza, iż produkty te nie są ze sobą kompatybilne i mogą być przez Zamawiającego traktowane i używane jako zestaw produktów.

* *Nie.*

Dotyczy pozycji 22 i 23

Ponieważ mikroprobówki podczas pobierania krwi włośniczkowej stykają się z powłokami ciała, powinny być produktem sterylnym. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga, aby mikroprobówki były sterylne?

* *Nie.*

Dotyczy pozycji 27

1. Czy zamawiający życzy sobie zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z tworzywa białego czy przezroczystego?

* *Tworzywa białego.*

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

* ***Tak.***

Dotyczy pozycji 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipetki o dł. 155mm?

* ***Nie.***

Dotyczy pozycji 34

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze automatyczne nożykowe o głębokości nacięcia 1,8 mm – zielone sterylne?

* *Nie.*

Dotyczy pozycji 36

Prosimy o dopuszczenie standardowych naczynek typu Coulter o poj. 27ml ?

* *Nie.*

Pakiet VI

Dotyczy pozycji 2

1. Czy Zamawiający wymaga pojemnika w całości autoklawowalnego?

* ***Tak.***

1. Z jakim kolorem wieczka należy zaoferować pojemnik: żółtym, czerwonym czy białym?

* ***Z kolorem czerwonym.***

1. Czy minimalna pojemność pojemnika ma wynosić 120 ml, bowiem standardowo tego typu pojemniki mają pojemność min. 120 ml, a max. 140 ml?

* ***Tak.***

1. Czy Zamawiający dopuści pojemniki aseptyczne ?

* ***Nie.***

**Dotyczy pozycji 3**

Czy zamawiający dopuści pipetki Pasteura, pakowane po 5 sztuk w torebki foliowe, sterylne ?

* ***Nie.***

Dotyczy pozycji 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z polistyrenu, bez podziałki spełniających pozostałe wymagania?

* *Tak.*

Dotyczy pozycji 7

Czy zamawiający dopuści probówki Cryovial do głębokiego mrożenia na 2 ml z zakrętką samouszczelniającą i nóżkami, sterylne?

* ***Nie.***

1  Dotyczy SIWZ

Czy zamawiajšcy dopuci do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnociš do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

* ***Tak. Wartość ogółem netto/VAT/brutto należy zaokrąglić do pełnych groszy.***

2. Dotyczy Formularza cenowego

Jak należy uzupełnić rubrykę : oferowany produkt (asortyment, jednostka miary) , Zamawiajšcy miał na myli nazwę wyrobu i jednostkę miary w jakiej będzie wyceniał tj op. lub szt. ?

* ***Tak.***

3. Dotyczy Formularza cenowego

Czy Zamawijšcy wymaga wpisania w tej rubrice iloci sztuk w opakowaniu handlowym- "Wielkoć w szt. (podać) "?

* ***Tak.***

4. Dotyczy Formularza cenowego

Czy Zamawiajšcy dopuci podawania iloci oferwanych opakowań do dwóch miejsc po przecinku, czy należy wycenić pełne opakowania?.

* ***Zamawiający dopuszcza ilość opakowań wyrażoną liczbą niecałkowitą (np do 2-óch miejsc po przecinku). Należy wycenić pełne opakowania***

5. Dotyczy Pakietu 1 pozycja 14

Czy Zamawiajšcy dopuci wycenić probówki i korki osobno?

* ***Nie.***

6. Dotyczy Pakietu 1 pozycja 22

Czy Zamawiajšcy dopuci probówki na 200 ľl?

* ***Tak.***

7. Dotyczy Pakietu 1 pozycja 28

Czy Zamawiajšcy dopuci nalepki o wymiarach 52,5x25,4 mm?

* ***Tak.***

8. Dotyczy Pakietu 1 pozycja 30

Czy Zamawiajšcy dopuci Torebki o wymirach 80x120 mm ?

* ***Tak.***

9. Dotyczy Pakietu 6 pozycja 4

Czy Zamawiajšcy miał na myli probówki z PS lub z PP ?

* ***Probówki z PS.***

Pakiet Nr XXXVIII:

Poz. 4: czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki o poj. 1,8 ml?

* ***Tak.***

Poz. 10: czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki o poj. 7,5 i średnicy 15 mm lub 10

ml i średnicy 16mm?

* ***7,5 ml – nie, 10ml – tak.***

|  |
| --- |
| **PYTANIE NR 1**  Czy Zamawiający w pakiecie 7 w pozycjach 26-32 (oraz 35-46) wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnych (4-godzinnych) testów diagnostycznych do odczytu manualnego (szeregi biochemiczne) wraz z niezbędnymi do ich wykonania odczynnikami?   * ***Nie.***   **PYTANIE NR 2**  Czy Zamawiający w pakiecie 7 w pozycjach 23-25 (paski dla mechanizów oporności) wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków plastikowych posiadających pozytywną opinię KORLD, ale pochodzących od innego producenta niż paski w pozycjach 17-22?   * ***Tak.***   **PYTANIE NR 3**  Czy Zamawiający w pakiecie 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków nie posiadających oznaczenia „x” na ostatnim krążku w fiolce, ale kontrolą pracy dyspensera jest blokada pustej fiolki spełniająca równoważną rolę?   * ***Tak.***   **PYTANIE NR 4**  Czy Zamawiający w pakiecie 14 wymaga dostarczenia wraz z ofertą pozytywnej opinii KORLD?   * ***Tak.***   W załączeniu:  - wzór umowy po naniesionych zmianach. |