

Wojewódzki Szpital Podkarpacki
im. Jana Pawła II w Krośnie
38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA
Tel. 13-43-78-215 , 13-43-78-497
NIP 684-21-20-222, Regon 000308620, KRS 00000 14669

EZ/215/112/2013

Krosno, dn. 31.10.2013

*Do wszystkich uczestników postępowania
www.krosno.med.pl*

Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień na zapytania wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą odczynników do analiz hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów II-EZ/215/112/2013.

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywanie przeglądów zaoferowanych analizatorów zgodnie z wymaganiami producenta, ale nie rzadziej niż raz na pół roku?

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający wymagając dostarczenia komputerów wraz z zaoferowanymi analizatorami wymaga dostarczenia dodatkowych stacji roboczych do współpracy z systemem Marcel?

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby cześć odczynników miała stabilność min. 2 miesiące po otwarciu, ale są skalkulowana z uwzględnieniem stabilności po otwarciu?

Odpowiedź: Tak.

4. Zamawiający wymaga dostarczenie zaoferowanych analizatorów do 7 dni od daty podpisania umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie i zainstalowanie analizatorów w terminie do 7 dni, a wyposażenie w postaci mebli w terminie późniejszym – wcześniej ustalonym, gdyż ich wykonanie i montaż, ze względu na gabaryty, nie będzie mogło być wykonane w ciągu 7 dni?

Odpowiedź: Tak, ale aparaty muszą być ustawione na stabilnych stołach zastępczych dostarczonych przez Wykonawcę.

5. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane analizatory hematologiczne pracowały w oparciu o te same odczynniki. Analizatory hematologiczne: główny i back-up mogą pracować w oparciu o te same odczynniki, ale nie muszą zużywać takich samych ich ilości, ani nie muszą zużywać wszystkich odczynników do danego panelu badań. Czy Zamawiający może określić ile badań planuje wykonać na każdym z analizatorów hematologicznych, tak, żeby Oferent mógł dokładnie skalkulować ilości potrzebnych odczynników dla każdego z analizatorów)?

Odpowiedź: Analizator główny: CBC 120.000, CBC+diff 60.000; Beck up: CBC 40.000, CBC+diff 15.000

Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy, pkt. V:

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu towarów do 72 godzin od złożenia zamówienia cząstkowego, cito – w ciągu 48 godzin?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

7. **Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 2 – Formularz przedmiotu zamówienia (cenowy), Tabela 2c, pkt. 15:** Zamawiający ww. punkcie wymaga, aby oferowane analizatory posiadały certyfikat CE. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca zamiast certyfikatu CE przedstawił deklarację zgodności producenta potwierdzającą spełnienie wymagań zasadniczych Dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady nr 98/79/WE z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro?

Zgodnie z obowiązującymi przepisami dyrektywy, wytwórca wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, innych niż wyroby medyczne do diagnostyki in vitro z wykazu A i z wykazu B, czyli tzw. wyrobów do diagnostyki in vitro „niesklasyfikowanych”, do których zostały zakwalifikowane przez wytwórcę oferowane przez naszą firmę analizatory hematologiczne wraz z wyposażeniem niezbędnym do wykonywania badań, w celu oznakowania wyrobu znakiem CE przeprowadza samodzielnie, bez udziału jednostki notyfikowanej, ocenę zgodności z zastosowaniem procedury deklaracji zgodności WE oraz sporządza deklarację zgodności przed wprowadzeniem wyrobu do obrotu. Przeprowadzenie oceny zgodności upoważnia do naniesienia na wyrób oznakowania CE. W rezultacie sporządzona Deklaracja Zgodności potwierdza oznakowanie wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro znakiem CE oraz dopuszczenie do obrotu i używania na terenie Polski. Ponadto wytwórca lub jego autoryzowany przedstawiciel poprzez Deklarację Zgodności zapewnia i oświadcza, że wyrób medyczny do diagnostyki in vitro, dla którego Deklaracja Zgodności została wystawiona spełnia odnoszące się do tego wyrobu wymagania.

Mając na uwadze powyższe, deklaracja zgodności stanowi wystarczający dokument potwierdzający oznakowanie produktu znakiem CE.

Odpowiedź: Tak.

8. **Dotyczy SIWZ, Załącznik nr 5 – Umowa - wzór: §3 ust. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu towarów do max. 3 dni roboczych, na cito w ciągu 48 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. **§5 ust. 1 pkt. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 20% do 10% wartości niewykonanej umowy?

Odpowiedź: Nie.

10. **§5 ust. 1 pkt. 4:** Prosimy o modyfikację ww. postanowienia poprzez dodanie zdania w następującym brzmieniu: „*Przed zastosowaniem jednak powyższego środka, Zamawiający zobowiązany jest wezwać Wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu odpowiedni termin do wykonania obowiązku umownego.*”

Odpowiedź: Nie.

11. **§4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: "*Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 5% wartości umowy brutto, określonej w §1 niniejszej umowy*".

Odpowiedź: Nie.

12. **§6:** Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „*W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.*”

Odpowiedź: Nie.

13. §6: Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „Na wypadek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu płatności, Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron, zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent swego świadczenia od kontrahenta, dlatego też zgodnie z art. 490 KC gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaofiaruje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia.

Odpowiedź: Nie.

14. Umowa dzierżawa wzór §3 ust. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie po słowach „7 dni” wyrażenia „roboczych”?

Odpowiedź: Tak

15. §6 ust. 1 pkt. 1) i 2): Prosimy o zmianę ww. postanowień umowy poprzez zastąpienie użytych sformułowań „za każdy dzień opóźnienia” zwrotem „za każdy dzień zwłoki”.

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

Odpowiedź: Nie.

16. §6 ust. 1 pkt. 3): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 20% do 10% wartości umowy?

Odpowiedź: Nie.

17. §7: Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Odpowiedź: Nie.

Z poważaniem:
mgr Piotr Czerniak

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr Agnieszka Pękalska
starszy specjalista

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr Monika Koś