

Wrocław 24.08.2018

EZP/18.04...../18

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na sukcesywną dostawę odczynników i sprzętu do diagnostyki in- vitro do Zakładu Patomorfologii z podziałem na 3 pakiety, ZP/PN/70/18/LZP/JHP

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ w przetargu nr ZP/PN/70/18/LZP/JHP Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38, ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada:

Pytanie nr 1

Pakiet II poz. 1 i poz. 2

1. Czy w zakresie pakietu II, Zamawiający wymaga szkiełek nakrywkowych obecnie dostarczanych, o składzie chemicznym: SiO₂ - 64,1%, B₂O₃ - 8,4%, Al₂O₃ - 4,2%, Na₂O - 6,4%, K₂O - 6,9%, ZnO - 5,9%, TiO₂ - 4,0%, Sb₂O₃ - 0,1%?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający wymaga szkiełek nakrywkowych o składzie chemicznym: SiO₂ - 64,1%, B₂O₃ - 8,4%, Al₂O₃ - 4,2%, Na₂O - 6,4%, K₂O - 6,9%, ZnO - 5,9%, TiO₂ - 4,0%, Sb₂O₃ - 0,1%?

Pytanie nr 2

Pytanie nr 1

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy w projektach umowy załącznik nr 6 i 6a na poziomie 60%.

Pytanie nr 3

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 4

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 5

Zamawiający w projekcie umowy w §9 ust. 1 d. pisze: *1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za: d. odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 20 % wartości brutto umowy.*

Wykonawca zwraca uwagę, iż 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. Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 6

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §9, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto w zakresie niezrealizowanej części umowy..”

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 7

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 8

Dotyczy SIWZ Rozdział 5 pkt.6.2 B. 2.:

Czy Zamawiający uzna za wystarczające dołączenie materiałów informacyjnych (katalogów) sporządzonych przez Dystrybutora bądź Wykonawcę (sporządzonych na podstawie danych producenta) z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia (potwierdzać oferowane parametry). Oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do tak szczegółowych parametrów jak zawartych w SIWZ.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 9

Dotyczy SIWZ Rozdział 5 pkt.6.2 B. 3.:

Prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia instrukcji użycia dla odczynników w języku polskim na równi z metodykami badań z uwagi na to, iż są to dokumenty zawierające tożsame dane. Dodatkowo w tym punkcie prosimy o dopisanie sformułowania „jeśli dotyczy”, ponieważ nie wszystkie odczynniki wskazane w Pakiecie nr 1 muszą posiadać wspomniane powyżej dokumenty.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ w Rozdział 5 pkt.6.2 B. 3 i otrzymuje brzmienie:

- a. Metodyki badań w języku polskim (jeśli dotyczy) –**dotyczy pakietu nr 1**
- b. Wykazu odczynników zawierających w swoim składzie substancje niebezpieczne–**dotyczy pakietu nr 1**
- c. Oświadczenia o braku substancji niebezpiecznych dla pozostałych odczynników–**dotyczy pakietu nr 1**
- d. Karty charakterystyki preparatu/substancji chemicznej sporządzone zgodnie z aktualnymi wymogami przepisów ochrony środowiska–**dotyczy pakietu nr 1**

Pytanie nr 10

Dotyczy SIWZ Rozdział 5 pkt.6.2 B. 1 c). oraz § 3 umowy dot. Pakietu nr 1 poz. 10 i 12 oraz Pakiet nr 3:

Zamawiający wymaga aby:

- a) *potwierdzenie, że oferowany wyrób medyczny został zgłoszony/wpisany do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu lub dokonano powiadomienia o wyrobie w trybie art. 58 ustawy o wyrobach medycznych (nazwa wyrobu zgłoszona/wpisana do rejestru winna odpowiadać nazwie handlowej /katalogowej oferowanego wyrobu). Jeżeli (zgodnie z treścią art. 13 ustawy) wytwórca nie ma miejsca zamieszkania lub siedziby w państwie członkowskim oraz nie wyznaczył autoryzowanego przedstawiciela albo jeżeli wyrób nie jest wprowadzany do obrotu na odpowiedzialność wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela, informuje o tym fakcie Zamawiającego poprzez dołączenie do oferty stosownego oświadczenia w tym zakresie.*

Zauważyć należy, że nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o modyfikację cytowanego zapisu poprzez dopisanie: „dotyczy wyrobów medycznych” bądź „ jeśli dotyczy”.

Pytanie nr 11

Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający wymaga Dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu na terenie RP -zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych w przypadku zaoferowania wyrobu medycznego.

Dotyczy § 7 umowy:

Zamawiający wymaga aby:

Ust. 2 „...Na opakowaniu zawarte zostaną w szczególności informacje: nazwa produktu, nazwa producenta, data sterylizacji, termin ważności...” prosimy o dopisanie sformułowania „jeśli dotyczy” ponieważ w asortymencie wskazanym w postępowaniu nie występują produkty wymagające sterylizacji.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakiet 1 :

1. Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający w pozycji 4 wymaga „Roztwór OG6 gotowy do „użycia”

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający w poz.4 wymaga " OG6 - roztwór gotowy do użycia"

2. Prosimy o potwierdzenie zajścia omyłki pisarskiej w pozycji 5. Czy Zamawiający miał na myśli odbarwiacz do rutynowego barwienia HE **nie zawierający** kwasu?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający miał na myśli w poz.5 odbarwiacz do rutynowego barwienia HE nie zawierający HCL.

3. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 7 klej do preparatów zawierający ksylen w ilości 60-70% ?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów w poz.7 klej zawierający ksylen w ilości 60-70%

4. Czy Zamawiający oczekuje w pozycji 8 odwapniacza zawierającego komponenty zapewniające zachowanie prawidłowej morfologii tkanki w preparacie o składzie: woda 50-60%, kwas chlorowodorowy 35-40%, poliwinylpirolidon (PVP) 5-10%, Fluorad <1% ? Czas odwapniania 15- 30 minut Biopsje, 3-12 godzin materiały drobne i kości.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający oczekuje w pozycji 8 odwapniacza zawierającego komponenty zapewniające zachowanie prawidłowej morfologii tkanki w preparacie o składzie: woda 50-60%, kwas chlorowodorowy 35-40%, poliwinylpirolidon (PVP) 5-10%,

Fluorad <1% ? Czas odwapniana 15- 30 minut Biopsje, 3-12 godzin materiały drobne i kości.

5. Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga w pozycji 11 odczynnika przeznaczonego przez wytwórcę do stosowania w diagnostyce do badań próbek pobranych z organizmu ludzkiego, będącego wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211), dla których obowiązuje stawka VAT 8% ?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający wymaga w pozycji 11 odczynnika przeznaczonego przez wytwórcę do stosowania w diagnostyce do badań próbek pobranych z organizmu ludzkiego, będącego wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211)

Pakiet II

1. Podany przez Zamawiającego w pozycji 1 i 2 skład chemiczny szkiełek charakteryzuje szkiełka podstawowe, nie nakrywkowe. Prosimy zatem o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje szkiełek wykonanych ze szkła białego, borosilikatowego D 263 M.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Wymagany w w pozycji 1 i 2 skład chemiczny szkiełek charakteryzuje szkiełka podstawowe, nie nakrywkowe. Zamawiający oczekuje szkiełek wykonanych ze szkła białego, borosilikatowego D 263 M

2. Czy Zamawiający oczekuje szkiełek w dwuczęściowym opakowaniu, **nie pakowanym** dodatkowo hermetycznie w folię aluminiową?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający oczekuje szkiełek w dwuczęściowym opakowaniu, nie pakowanym dodatkowo hermetycznie w folię aluminiową

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 pozycja nr 13 Mucykarmin roztwór opakowanie jednostkowe 100 ml ? Pozwoli to na optymalne wykorzystanie odczynnika.

A sukcesywne dostawy pozwalają na dostarczanie odczynnika z nowych serii produkcyjnych.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz.13 Mucykarmin- opakowanie 100 ml

Pytanie nr 4

PAKIET I

Poz. 5

Odbarwiacz do rutynowego barwienia HE (roztwór kwasu)

O jaką metodę barwienia chodzi – Hematoksylina Harrisa- Eozyna? Czy odbarwiaczem ma być kwas solny 0,5%.

Prosimy o podanie metody barwienia i doprecyzowanie składu odbarwiacza.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Jest to omyłka pisarska, Zamawiający wymaga odbarwiacza nie zawierającego HCL

Poz.7. Klej do zaklejania preparatów histopatologicznych, gęsty (stężenie ksylenu poniżej 60%)

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 37 szt. w/w produktu w opakowaniach o wielkości 473 mL zamiast 500 mL?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania w rozmiarze 473 ml po odpowiednim przeliczeniu na sztuki.

Poz. 8. Odwapniacz do kości (szybki)

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 11 opakowań o wielkości 948 mL zamiast 10 opakowań o wielkości 1 litra (1000 mL)?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania w rozmiarze 948 mL po odpowiednim przeliczeniu na sztuki.

Poz. 9. Odwapniacz do kości (wolny)

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 7 opakowań o wielkości 948 mL zamiast 6 opakowań o wielkości 1 litra (1000 mL)?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania w rozmiarze 948 mL po odpowiednim przeliczeniu na sztuki.

Pytanie nr 5

Przesyłam pytania do postępowania Nr sprawy: ZP/PN/70/18/LZP/JHP, pakiet 1:

Poz. 6 Czy zamawiający akceptuje wycenę produktu w opakowaniu 125 mL?

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania w rozmiarze 125 mL po odpowiednim przeliczeniu na sztuki.

ODPOWIEDŹ ZAMAWIAJĄCEGO

Poz. 8 oraz 9 Czy zamawiający akceptuje przedstawienie oferty na produkty w opakowaniu 2,5L?

Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania w rozmiarze 2,5 l po odpowiednim przeliczeniu na sztuki.

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust.4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz. U. 2017. 1579.) zmienia termin składania i otwarcia ofert na dzień 29.08.2018 r. godz. 10:00/10:15.

ZASTĘPCA DYREKTORA
Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu
mgr Krzysztof Staśkiewicz

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
mgr Jolanta Jankiewicz-Przestalska