

Poznań, dn. 18.11.2011 r

EZ/ 8419/2011

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu o zamówienie publiczne.

Dotyczy przetargu nieograniczonego nr 141/2011 na zakup i dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatora do identyfikacji drobnoustrojów oraz oznaczania lekowrażliwości

Wielkopolskie Centrum Onkologii informuje, iż do treści siwz ww przetargu wpłynęły pytania o następującej treści:

Pytanie 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do tabeli asortymentowej kolejnych wierszy w celu wyceny materiałów niezbędnych do wykonania testów wizualnych w pozycjach nr: 20, 21, 22, 42, 43?

Pytanie 2. Czy Zamawiający może doprecyzować przedmiot zamówienia w pozycjach: 4, 26, 44?

Pytanie 3. Czy w pozycjach 11 -13, 29-34, 48, 51 Zamawiający ma na myśli Etesty pakowane w gąbki, a w pozycjach 14, 49, 50 Etesty pakowane w blistry?

Pytanie 4. Czy w pozycji 18 Zamawiający ma na myśli karty do automatycznego oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram ujemnych?

Pytanie 5. Czy w pozycji 37 Zamawiający ma na myśli karty do automatycznego oznaczania lekowrażliwości bakterii Gram dodatnich?

Pytanie 6. Czy w pozycji 47 Zamawiający ma na myśli karty do automatycznego oznaczania lekowrażliwości grzybów?

Pytanie 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby czas usunięcia usterki wynosił do 48 godz. oraz aby aparat zastępczy został dostarczony w przypadku gdy usterki nie zostaną usunięte w ciągu 48 godz. od momentu zgłoszenia?

Pytanie 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wykonawca dołączył do oferty deklarację zgodności CE?

Art. 58 ust. 3 Ustawy z dn. 20.05.2010 o wyrobach medycznych określa obowiązki Dystrybutora i Importera w zakresie powiadamiania Prezesa URPLW MiPB o wprowadzaniu wyrobów medycznych na terytorium RP. Powiadomienie nie jest tożsame z wpisem/zgłoszeniem do Rejestru o którym mowa w art. 58 ust. 1 i 2. Powiadomienia mogą być składane drogą pocztową, a Prezes Urzędu nie wydaje żadnych potwierdzeń przyjęcia powiadomienia lub poprawności danych. W związku z powyższym Dystrybutorzy i Importerzy mogą złożyć oświadczenie o dopełnieniu obowiązków Ustawy. Jedynym dokumentem który może złożyć Wykonawca jest deklaracja zgodności CE.

Pytanie 9. Czy nie nastąpiła pomyłka w zapisie siwz:

„Wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia muszą odpowiadać wymaganiom wg aktualnego stanu prawnego, a w szczególności wymaganiom ustawy z dnia 20 kwietnia 2004r. o wyrobach medycznych” czy nie powinno być : wymaganiami ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych?

Uzasadnienie: Ustawa z dnia 20 kwietnia 2004 już nie obowiązuje.

Pytanie 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłożenie oświadczenia o posiadaniu kart charakterystyki substancji szkodliwych (dla odczynników które tego wymagają, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa) i zobowiązaniu do ich przedłożenia w ciągu 24h na każde wezwanie zamawiającego ?

Pytanie 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z następującymi terminami ważności:

podłoża na płytkach z krwią – min. 4-5 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego?

podłoża na płytkach bez krwi – min. 5-8 tygodni od daty dostawy do Zamawiającego?

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. Na opakowaniu nie ma podanej daty produkcji bo nie ma takich wymogów prawnych, jest podana data ważności, co jest bardziej znaczące dla Zamawiającego.

Pytanie 12. Dotyczy poz. 9,10,27,28,53,54 – czy nie nastąpiła pomyłka w określeniu ilości w niniejszych pozycjach?

Pytanie 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do tabeli asortymentowej w części "Materiały zużywalne" kolejnych wierszy w celu wyceny materiałów niezbędnych do pracy analizatora?

Pytanie 14. Czy w pozycji nr 60 Zamawiający ma na myśli generatory do hodowli bakterii w warunkach CO2?

Pytanie 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, wyprodukowanego w 2007 roku, po dokładnym przeglądzie technicznym, który spełnia wszystkie warunki graniczne wymagane przez Zamawiającego?

Pytanie 16. Czy Zamawiający może doprecyzować przedmiot zamówienia w pozycji 56?

Pytanie 17. Dotyczy projektu umowy zał. nr 5:

§3 ust. 4 lit. a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy w terminie do 6 dni roboczych

Pytanie 18: §3 ust. 9 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację „... różnicy pomiędzy ceną zakupu **wynikającą z niniejszej umowy** zamówionych i

niedostarczonych w terminie przez Wykonawcę odczynników, **które Zamawiający zakupi u innego dostawcy...**”

Pytanie 19: §3 ust. 13 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację : „ Reklamacje jakościowe mogą być zgłaszane w okresie ważności dostarczonych Odczynników, o którym mowa w ust. 12 niniejszego paragrafu, zaś braki ilościowe w dostawie nie później niż w ciągu 3 dni roboczych od dnia przyjęcia dostawy.”?

Pytanie 20: §3 ust. 19 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie sformułowania „i jakościowym” ?

Uzasadnienie: w momencie odbioru towaru nie ma możliwości sprawdzenia jakościowego odczynników. Wszelkie wady jakościowe będą rozpatrywane zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy w zakresie przewidzianym dla składania reklamacji.

Pytanie 21: §3 ust. 21 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby na opakowaniu znajdowała się data produkcji?

Uzasadnienie: Na opakowaniu znajduje się m.in. data ważności, co jest bardziej istotne dla Zamawiającego?

Pytanie 22: §4 ust. 4 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację : „Zmiany wartości (cen) Odczynników wynikające z wystąpienia zdarzeń, o których mowa w ust. 3 pkt a)-c) niniejszego paragrafu następują z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego przedmiotowe wartości. Zmiana ta obowiązuje Strony umowy z mocy prawa i nie wymaga dokonywania zmian w treści niniejszej umowy w formie aneksu.”

Pytanie 23: §6 ust. 10- czy Zamawiający wyrazi zgodę a by szkolenie odbyło się w terminie 10 dni od dnia dostarczenia urządzenia ?

Pytanie 24: §6 ust. 13 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację: „*Strony zgodnie postanawiają, że wysokość miesięcznego czynszu dzierżawnego netto nie ulegnie zmianie przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie wysokość czynszu miesięcznego brutto, poprzez uwzględnienie odpowiednio zmienionej stawki VAT.*”

Pytanie 25: §6 ust. 14 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację: „Wykonawca (Wydzierżawiający) zobowiązuje się do **nieodpłatnego świadczenia na rzecz Zamawiającego (Dzierżawcy) usług polegających na konserwacji, konsultacji merytorycznej oraz dokonywaniu napraw i usuwania usterek Urządzenia, niewynikających z winy Zamawiającego (Dzierżawcy), niezbędnych do prawidłowego działania Urządzenia.**”

Pytanie 26: §6 ust. 16 – czy Zamawiający wyrazi zgodę aby usunięcie usterki następowało do 48 h w dni robocze?

Pytanie 27: §7 ust. 1 lit. b – czy Zamawiający wyrazi zgodę na karę w wysokości 0,3% wartości niezrealizowanej w terminie, za każdy dzień opóźnienia?

Pytanie 28: §7 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu:
„Postanowienie niniejszego ustępu nie dotyczy uprawnienia Wykonawcy, wynikającego z art. 490 k.c.”?

Pytanie 29: §7 ust. 1 lit. f – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar do wysokości 1 % łącznej wartości netto odczynników oraz do 5% łącznej wartości netto odczynników, których dostawa i sprzedaż jest przedmiotem niniejszej umowy?

Pytanie 30: §10 ust. 1 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

„Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wszelkie szkody poniesione przez Zamawiającego oraz jakiegokolwiek osoby trzecie, powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy,

będące następstwem zachowania Wykonawcy i pozostające z tym zachowaniem w adekwatnym związku przyczynowym.”

Uzasadnienie: Proponowana przez Państwa treść §10 projektu umowy przeczy zasadzie swobody zawierania umów zawartej w art. 353(1) k.c. Zgodnie z tą zasadą Strony mają swobodę w kształtowaniu treści umowy, jednak nie mogą jej ukształtować w sposób sprzeczny z naturą umowy dostawy odczynników. Celem umowy jest dostarczenie do Zamawiającego produktów umożliwiających prowadzenie przez Zamawiającego działalności leczniczej. Rozszerzenie umowy dostawy odczynników na ubezpieczenie Zamawiającego od wszelkich ryzyk jego działalności jest sprzeczne z naturą stosunku prawnego łączącego dostawcę z odbiorcą.

Pytanie 31. Czy nie nastąpiła pomyłka w określeniu ilości w pozycjach nr 60, 61 i 62?

Zamawiający informuje, że w związku z koniecznością przygotowania odpowiedzi na pytania przez użytkownika zostaną one przesłane najpóźniej do dnia 22.11.2011r , Wobec powyższego przesuwana się termin składania i otwarcia ofert z dnia 22.11.2010r na dzień **28.11.2010 – przy czym składanie ofert do godz. 11.00 i otwarcie ofert – o godz. 12.00.**

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej - Sarna