

Strzelce Opolskie, 7 lutego 2008

Wg rozdzielnika

Znak: ZOZ/NL/ / 08

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego poniżej 206 000 Euro na dostawę odczynników laboratoryjnych dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Strzelcach Opolskich
Znak sprawy: ZOZ/05-ZP/08**

**ODPOWIEDZI NR 1 NA PYTANIA WYKONAWCÓW
ORAZ PRZESUNIĘCIE TERMINU OTWARCIA OFERT.**

Pytanie nr 1

Dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 3.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację przedstawionego projektu umowy: umieszczenie dodatkowego zdania o treści „dostawy krwinek realizowane będą zgodnie z wcześniejszym harmonogramem dołączonym do umowy przedstawionym przez Zamawiającego, z uwagi na cykliczny okres produkcji co 5 tygodni”

UZASADNIENIE:

Krwinki ze względu na okres ich ważności produkowane są cyklicznie zarówno w RCKiK Katowice, u dostawców z Unii Europejskiej jak również spoza Unii.

Odpowiedzi na pytanie nr 1

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację projektu umowy.

Niezależnie od tego Zamawiający dołoży starań, żeby zakup krwinek dokonywać z uwzględnieniem cyklicznego okresu produkcji.

Pytanie nr 2

Dotyczy SIWZ pkt 4, ust.4.1

Czy Zamawiający zmieni zapis minimalny termin płatności z 75 dni na 30 dni.

UZASADNIENIE:

Zgodnie z uzasadnieniem Urzędu Zamówień Publicznych oraz zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 12 czerwca 2003r o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, jeżeli strony w umowie przewidują termin zapłaty dłuższy niż 30 dni, wierzyciel może żądać odsetek ustawowych za okres począwszy od 31 dnia po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczeniu dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty ale nie dłuższy niż do dnia wymagalności świadczenia pieniężnego.

Zamawiający tym samym zgodnie z art. 56 ordynacji podatkowej dopuszcza się naruszenia dyscypliny finansów publicznych zakładając z góry zapłatę odsetek ustawowych.

Odpowiedzi na pytanie nr 2

Celem ustawy z dnia 12 czerwca 2003r o terminach zapłaty, w transakcjach handlowych nie jest wyeliminowanie z życia gospodarczego terminów płatności przekraczających 30 dni, ale zwalczanie opóźnień płatności w transakcjach handlowych, zgodnie z unijną dyrektywą z 29 czerwca 2000r.

Dla Zamawiającego jest oczywistym, że Ustawa nie zabrania określania w umowach terminów dłuższych niż 30 dni, ani też nie nakłada na wierzyciela obowiązku wystąpienia z roszczeniem o zapłatę odsetek.

Potwierdza to dotychczasowe orzecznictwo Sądu Najwyższego w kwestii interpretacji przepisów kodeksu cywilnego – nadal obowiązujących.

Zwrot: „wierzyciel może żądać odsetek za czas opóźnienia” (art. 481 § 1 k.c.)

Interpretuje się w ten sposób, że wierzyciel może żądać zapłaty odsetek na przyszłość, formułując żądanie zasądzenia odsetek.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 5 – papaina.

Proszę o określenie ilości ampulek ww. odczynnika gdyż zapotrzebowanie 500 ml nie jest podzielne przez 3 ml (w takich ampulkach konfekcjonowana jest papaina).

Odpowiedzi na pytanie nr 3

W przypadku, gdy ilość opakowań w kol. 6 Formularza Cenowego – po przeliczeniu – nie jest liczbą całkowitą, Wykonawca zaokrągla tę ilość do czterech miejsc po przecinku”.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 17 – standaryzowane krwinki wzorcowe O Rh+ opłaskzczone przeciwciałami anty – D.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie standaryzowanych krwinek wzorcowych O Rh+ opłaskzczonych przeciwciałami anty – D, gotowych do użycia w ampulkach o pojemności 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości rocznego zapotrzebowania.

UZASADNIENIE:

Oferowane krwinki gotowe do użycia spełniają wymagania stawiane przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii.

Zmiana uwarunkowana jest faktem ograniczenia dostępu do postępowania poprzez preferowanie producenta RCKiK Katowice, który jako jedyny w całej UE posiada opisane w formularzu cenowym pojemności. Taki zapis w SIWZ narusza art. 7 oraz art. 29 Pzp.

Odpowiedzi na pytanie nr 4

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie standaryzowanych krwinek wzorcowych O Rh+ opłaskzczonych przeciwciałami anty – D, gotowych do użycia w ampulkach o pojemności 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości rocznego zapotrzebowania.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.13 – konserwowane krwinki wzorcowe do wykrywania przeciwciał.

Proszę o podanie % stężenia ww. krwinek.

Odpowiedzi na pytanie nr 5

Zamawiający wymaga 20-25 % stężenia ww. krwinek.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.13 - konserwowane krwinki wzorcowe do wykrywania przeciwciał. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie konserwowanych krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał gotowych do użycia w ampułkach o pojemności 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości rocznego zapotrzebowania.

UZASADNIENIE:

Oferowane krwinki gotowe do użycia spełniają wymagania stawiane przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii.

Zmiana uwarunkowana jest faktem ograniczenia dostępu do postępowania poprzez preferowanie producenta RCKiK Katowice, który jako jedyny w całej UE posiada opisane w formularzu cenowym pojemności. Taki zapis w SIWZ narusza art. 7 oraz art. 29 Pzp.

Odpowiedzi na pytanie nr 6

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie konserwowanych krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał w ampułkach o pojemności 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości rocznego zapotrzebowania, z zastrzeżeniem, że stężenie ww. krwinek wynosi 20-25%, co pozwoli na sporządzenie zawiesin krwinek do testów serologicznych.

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 14 – konserwowane krwinki wzorcowe do układu ABO.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krwinek grupy A,B,O do kontroli układu ABO gotowych do użycia w ampułkach o pojemności 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości rocznego zapotrzebowania.

UZASADNIENIE:

Oferowane krwinki gotowe do użycia spełniają wymagania stawiane przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii.

Zmiana uwarunkowana jest faktem ograniczenia dostępu do postępowania poprzez preferowanie producenta RCKiK Katowice, który jako jedyny w całej UE posiada opisane w formularzu cenowym pojemności. Taki zapis w SIWZ narusza art. 7 oraz art. 29 Pzp.

Odpowiedzi na pytanie nr 7

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krwinek grupy A,B,O do kontroli układu ABO gotowych do użycia w ampułkach o pojemności 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości rocznego zapotrzebowania.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 15 – odczynniki monoklonalny anty Kell.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynnika w ampułkach o pojemności 5 ml z odpowiednim przeliczeniem zamówienia.

Odpowiedzi na pytanie nr 8

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1, odczynnika PBS (poz.6) w opakowaniach o pojemności 500 ml.

Odpowiedzi na pytanie nr 9

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1, odczynnika PBS (poz.6) w opakowaniach o pojemności 500 ml.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację przedstawionego wzoru umowy (dostawa odczynników serologicznych – Pakiet nr 1) w następującym zakresie:

- 1) § 4 ust. 3 uzupełnienie zapisem dotyczącym realizacji dostaw krwinek „Krwinki dostarczane będą zgodnie z ustalonym przez Dostawcę harmonogramem, z uwagi na cykliczny proces ich produkcji (co 4-5 tygodni)
- 2) § 5 ust. 1 zmiana zapisu z „...od daty doręczenia faktury” na „...od daty wystawienia faktury”

Odpowiedzi na pytanie nr 10

Ad. 1) Odpowiedź zgodna z odpowiedzią na pytanie nr 1.

Ad. 2) Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę przedmiotowego zapisu.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga, żeby odczynniki monoklonalne były o mianach zgodnych z aktualnymi IHiT, według których:

Odczynnik Monoklonalny anty-A klasy IgM powinien:

- a. wykazywać miano (wykonywane metodą probówkową) co najmniej 128 lub (wykonywane metodą szkiełkową) 32 z krwinkami wzorcowymi grupy A₁,
- b. wykazywać miano (wykonywane metodą probówkową) co najmniej 64 lub (wykonywane metodą szkiełkową) 16 z krwinkami wzorcowymi grupy A₂,

Odczynnik Monoklonalny anty-B klasy IgM powinien:

- a. wykazywać miano (wykonywane metodą probówkową) co najmniej 128 lub (wykonywane metodą szkiełkową) 32 z krwinkami wzorcowymi grupy B,
- b. wykazywać miano (wykonywane metodą probówkową) co najmniej 64 lub (wykonywane metodą szkiełkową) 16 z krwinkami wzorcowymi grupy A₂B,

Odczynnik Monoklonalny anty-D klasy IgM powinien:
wykazywać miano (wykonywane metodą probówkową) co najmniej 64 lub
(wykonywane metodą szkiełkową) 32 z krwinkami testowymi o fenotypie DCcee,

Odczynnik Monoklonalny anty-D klasy IgM + IgG powinien:
wykazywać miano (wykonywane metodą probówkową) co najmniej 64 lub (wykonywane
metodą szkiełkową) 32 z krwinkami testowymi o fenotypie DCcee,

Odpowiedzi na pytanie nr 11

Zamawiający wymaga , żeby odczynniki monoklonalne były o mianach zgodnych z aktualnymi IHiT, według ww. treści.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga aby, na potwierdzenie spełnienia wymagań Wykonawca dostarczył próbki oferowanych odczynników monoklonalnych.

Odpowiedzi na pytanie nr 12

Zamawiający nie wymaga dołączenia próbek oferowanych odczynników monoklonalnych do ofert. Jednakże, w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie prawo wnioskowania o przesłanie próbek preparatów celem weryfikacji ich zgodności z treścią SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wymaga żeby odczynniki pakowane były w taki sposób, który gwarantuje, że produkt nie był wcześniej otwierany.

Odpowiedzi na pytanie nr 13

Zamawiający wymaga żeby odczynniki pakowane były w taki sposób, który gwarantuje, że produkt nie był wcześniej otwierany.

Zamawiający przesługuje termin otwarcia ofert **na dzień 12.05.2008r. na godz. 12:30.**

Nowym terminem składania ofert jest 12.05.2008r. godz. 12:00

Z poważaniem:

Beata Czempiel
DYREKTOR
ZOZ w Strzelcach Op.

Rozdzielnik:

1) Publikacja na stronie internetowej Zamawiającego