

Warszawa, dnia 05.02.2013 r.

DZ/2215/5/8/2013

WYKONAWCY

dotyczy: Odpowiedź na pytania Wykonawców do SIWZ w przetargu nieograniczonym znak: IHiT/P/5/2013 na dostawę: „*Odczynników chemicznych, laboratoryjnych i do genotypowania HLA, dostawa pasków testowych do stężenia pomiaru glukozy we krwi, dostawa lancetów jednorazowych (zadania nr 1 – 35)*”

W odpowiedzi na zapytania Wykonawców otrzymane do przetargu nieograniczonego znak: IHiT/P/5/2013 na dostawę „*Odczynników chemicznych, laboratoryjnych i do genotypowania HLA, dostawa pasków testowych do stężenia pomiaru glukozy we krwi, dostawa lancetów jednorazowych (zadania nr 1 – 35)*”, Instytut Hematologii i Transfuzjologii uprzejmie wyjaśnia:

Zadanie nr 5

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 wymaga dołączenia do oferty certyfikatu jakości ISO 13485 producenta oferowanych odczynników na projektowanie, wytwarzanie i dystrybucję odczynników do diagnostyki in vitro dla laboratoriów medycznych?

Odpowiedź

Zamawiający **nie wymaga** w/w rozwiązania

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwi kontrolnej 16-parametrowej charakteryzującej się trwałością przez 4 miesiące od daty produkcji a po otwarciu fiolki min 21 dni?

Odpowiedź

Zamawiający **wymaga** w/w rozwiązania, jednocześnie zapisy z Rozdziału V pkt 6 SIWZ pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 w przypadku zaoferowania asortymentu niekompatybilnego z posiadanym przez Państwa analizatorem Mythic 18 zastrzega sobie prawo do wkroczenia na drogę reklamacyjną i obciążenia wykonawcę kosztami napraw serwisowych wykonanych przez autoryzowany serwis aparatu Mythic 18 w trakcie trwania umowy? Jeżeli tak to czy Zamawiający w celu potwierdzenia kompatybilności oferowanych odczynników z analizatorem Mythic 18 wymaga dołączenia do oferty oświadczenia producenta aparatu potwierdzającego ich kompatybilność z analizatorem Mythic 18?

Odpowiedź

Tak. Zamawiający **wymaga** oświadczenia producenta aparatu potwierdzającego ich kompatybilność z analizatorem Mythic 18.

Zadanie nr 7

Pytanie nr 4

Par. 4 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby za datę zapłaty przyjęto dzień uznania środków na koncie Wykonawcy?

Odpowiedź

Zapisy w umowie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 5

Par. 6 ust.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu „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.”

Odpowiedź

Płatności Instytutu Hematologii i Transfuzjologii są dokonywane zgodnie z zawartymi umowami – zapisy w umowie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 6

Par. 6 ust. 5.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”.

Odpowiedź

Zapisy w umowie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 7

Par. 6 ust.1

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

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. 6 ust. 1.6

Odpowiedź

Zapisy w umowie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 8

Par.6 ust. 2

Prosimy o modyfikację zapisu tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego wyłączało zastosowanie kar umownych.

Odpowiedź

Zgodnie z § 6 ust. 2 Zamawiający obciąży Wykonawcę różnicą pomiędzy wartością zakupu interwencyjnego a wartością wynikającą z niedostarczonego przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 9

Mając na uwadze art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696, ze zm.) prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna za niezgodną ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia ofertę z ceną wyższą niż cena maksymalna określona tym przepisem, tj.

- w przypadku oferenta prowadzącego obrót hurtowy: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu produktu stanowiącego podstawę limitu, powiększona o marżę nie wyższą niż urzędowa marża hurtowa;

- w przypadku oferenta nieprowadzącego obrotu hurtowego: cena wyższa niż urzędowa cena zbytu oferowanego produktu.

Artykuł 9 wspomnianej ustawy zabrania świadczeniodawcom nabywania m.in. wyrobów medycznych po cenach wyższych niż określone w tym przepisie, a więc zamawiający nie może przyjąć takiej oferty. Taka oferta może być jednak najkorzystniejsza w świetle kryteriów określonych w SIWZ, co spowoduje wadę przetargu, jeśli zamawiający nie będzie miał podstaw do jej odrzucenia. Dlatego uzasadnione wydaje się odzwierciedlenie w SIWZ okoliczności wynikających z cytowanego art. 9 „ustawy refundacyjnej”, co zapewni pozytywną odpowiedź na postawione pytanie, zgodnie z zasadą, że wyjaśnienia SIWZ stają się jej integralną częścią.

Odpowiedź

Tak. Zamawiający uzna za niezgodną z SIWZ ofertę z ceną wyższą niż cena maksymalna określona przepisem, art. 9 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696, ze zm.)

Zadanie nr 15

Pytanie nr 10

Czy na potwierdzenie, że wykonawca zgodnie z art. 22 ust. 1 Pzp, posiada wiedzę i doświadczenie oraz dysponuje odpowiednim potencjałem technicznym, Zamawiający wymaga z Zadaniu 15 poświadczenia przez producenta oferowanych zestawów, że wykonawca jest autoryzowany do sprzedaży, do reprezentowania producenta w sprawie zgłoszeń gwarancyjnych, problemów technicznych na terenie Polski?

Odpowiedź

Zamawiający **dopuszcza** w/w rozwiązanie

Zadanie nr 25

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w Zadaniu 25, w związku z tym, że zawarty w zestawie unikalny bufor Q umożliwia odwrotną transkrypcję i amplifikację matryc z dużą zawartością par GC, wymaga dołączenia do oferty oświadczenia producenta potwierdzającego ten fakt?

Odpowiedź

Zamawiający **wymaga** w/w rozwiązania

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w Zadaniu 25, wymaga wsparcia technicznego, aplikacyjnego i gwarancyjnego świadczonego w ciągu całego okresu umowy przez oferenta posiadającego autoryzację producenta odczynników, dołączoną do oferty, do świadczenia takiego serwisu na terenie Polski?

Odpowiedź

Zamawiający **dopuszcza** w/w rozwiązanie

Zadanie nr 26

Pytanie nr 13

dotyczy pozycji nr 2

Czy Zamawiający dopuści przeciwciało F(ab')₂ Goat anti – human IgM, Fc55u (min X Bov Sr Prot) fragment specific?

Odpowiedź

Zamawiający **dopuszcza** w/w rozwiązanie.

Zadanie nr 27

Pytanie nr 14

Czy w Zadaniu 27 Zamawiający dopuści inną skalę syntezy primerów? Czy jest możliwe podanie sekwencji?

Odpowiedź

Zamawiający **nie dopuszcza** w/w rozwiązania.

Jednocześnie informujemy, że nie ma możliwości podania sekwencji, gdyż „tworzone” są na bieżąco.

Z-ca DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych
mgr Witold Kmiotek

Oryginal pisma wysłano pocztą

Prosimy o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faksu /22/ 349 62 23

Otrzymano dniapodpis.....