

Warszawa dn. 21.05.2015 r.

DZ. /2215/27/225/2015

WYKONAWCY

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/27/2015 na dostawę: odczynników chemicznych i laboratoryjnych do realizacji grantu norweskiego (zadania nr 1-4)

Narodowe Centrum
Badań i RozwojuPOLISH-NORWEGIAN
RESEARCH
PROGRAMME

grantu G-48, grantu G-49 oraz odczynników chemicznych i laboratoryjnych i wyrobów medycznych na potrzeby komórek IHiT (zadania 5-39)

Zgodnie z art.38 ust.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu Instytutu Hematologii i Transfuzjologii przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:

Pytanie 1

Zadanie 20 – czy Zamawiający wyraża zgodę, aby generowany wynik był w ilości kopii na ml, a następnie przeliczany przy pomocy, specyficznego przelicznika w celu uzyskania wyniku w jednostkach międzynarodowych IU/ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę, aby wynik był generowany w kopii na ml, a następnie przeliczony na jednostki międzynarodowe (IU/ml).

Pytanie 2

Pytanie do umowy - §4 ust.1 – czy Zamawiający wyraża zgodę aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury a nie jak dotychczas od daty jej otrzymania?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 3

Pytanie do umowy - §6 ust.1 pkt 1.1 – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 4

Pytanie do umowy - §6 ust.1 pkt 1.4 – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu: „jeżeli opóźnienie w dostawie przekroczy 30 dni, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, a Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 5

Dotyczy zadania 32 - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie buforu, który spełnia wszystkie wymagania opisane w SIWZ, ale jest paczkowany 10x100 ml, zamiast 1x1000ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w rozwiązania. Bufor do lizy erytrocytów pakowany 10x100ml nie jest ergonomiczny przy szykowaniu dużej ilości badań w Pracowni. W związku z tym, najbardziej optymalna pojemność opakowania to 1000 ml (1 liter).

Pytanie 6

Zadanie nr 33 – dotyczy wzoru umowy §6, pkt 2 – Zamawiający zapisał: „W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie określonym w §3 ust.2 Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego Wykonawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy (zakupu interwencyjnego)”. Uprzejmie prosimy o wykreślenie tego punktu z umowy lub zapis, iż Zamawiający dokona zakupu interwencyjnego na podstawie rozeznania rynku wykonawców i wyborze najkorzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian. Zakupy interwencyjne Zamawiający zawsze dokonuje po uprzednim rozeznaniu rynku.

Pytanie 7

Zadanie 33, pozycja 3 – uprzejmie prosimy o informację jaką ilość opakowań należy zaoferować, jaka objętość.

Odpowiedź

Zamawiający pismem z dnia 18.05.2015 r. (nr DZ/2215/27/217/2015) poinformował, że w zadaniu 33, pozycja 3 należy zaoferować następującą ilość opakowań oraz objętość: 7 x 3,5 ml.

Pytanie 8

Zadanie 10, poz.1 – czy Zamawiający wymaga aby testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 9

Dotyczy umowy §6 pkt. 5.7 – prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zmiany stawki VAT z 8% na 23%, Zamawiający zmieni jednostkowej ceny brutto, przy czym cena jednostkowa netto pozostanie bez zmian. (...)

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 10

Dotyczy formularza cenowego- zadanie 36 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 2 w zadaniu 36?

Odpowiedź

Zamawiający pismem z dnia 18.05.2015 r. (nr DZ/2215/27/217/2015), przychylił się do w/w prośby i wydzielił poz. 2 z zadania nr 36 do nowoutworzonego pakietu o nazwie „36a”.

Pytanie 11

Dotyczy wzoru umowy- załącznik nr 11 do SIWZ w zakresie zadania nr 36 – par.3 ust.2- czy Zamawiający wyrazi zgodę , aby zamówienia były składane wyłącznie za pośrednictwem faxu albo poczty elektronicznej? (...)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie w zakresie zadania nr 36.

Pytanie 12

Dotyczy wzoru umowy- załącznik nr 11 do SIWZ w zakresie zadania nr 36 – par.4 ust.1 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w par.4 ust.1 wzoru umowy wyrażenia „od daty dostarczenia” na „od daty wystawienia”?(...)

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 13

Dotyczy wzoru umowy- załącznik nr 11 do SIWZ w zakresie zadania nr 36 – par.5 ust.6 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zdania w brzmieniu: „W przeciwnym wypadku koszty poniesie Zamawiający”?

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 14

Dotyczy wzoru umowy- załącznik nr 11 do SIWZ w zakresie zadania nr 36 – par. 6 ust.1 pkt. 1.2- 1.3 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w par.6 ust.1 pkt. 1.2- 1.3 wyrażenia „opóźnienie” na „zwłoka”?(...)

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 15

Dotyczy wzoru umowy- załącznik nr 11 do SIWZ w zakresie zadania nr 36 – par.6 ust.2 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par.6 ust.2? W przypadku braku zgody na powyższe czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zastrzeżenia, że prawo do skorzystania z zakupu interwencyjnego będzie przysługiwało w przypadku zwłoki wynoszącej co najmniej 7 dni?

Odpowiedź

W obu przypadkach Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 16

Dotyczy wzoru umowy- załącznik nr 11 do SIWZ w zakresie zadania nr 36 – par. 6 ust.5 pkt. 5.8 – 5.10 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie „zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedź

Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Określenie procentowe realizacji umowy w przypadku wąskiego i wyspecjalizowanego charakteru działania Zamawiającego nie jest możliwe. Zamawiający zakres i ilości oszacował z należytą starannością.

Pytanie 17

Dotyczy zadania nr 3, parametry graniczne/odcinające - *Karty z odczynnikami przewidziane instrukcjami użycia posiadanej przez Zamawiającego wirówki do mikrometody żelowej do oznaczania grup krwi i prób zgodności poj. 24 mikrokarty model ID – Centrifuge 24S, producent DiaMed (marka Bio – Rad).*

Wymagane jest załączenie do oferty oświadczenia producenta w/w sprzętu będącego własnością Zamawiającego potwierdzającego jego kompatybilność z oferowanym przez Wykonawcę asortymentem.

Wnosimy o odstąpienie od wymagania załączenia oświadczenia naszej konkurencji, że zaoferowane karty z odczynnikami są kompatybilne z posiadanym sprzętem oraz dopuszczenie złożenia dowodów innych niż wymagane oświadczenie o kompatybilności całego oferowanego asortymentu z wirówką ID-Centrifuge producenta DiaMed (marka BioRad). (...)

Odpowiedź

Zamawiający w zadaniu nr 3 odstępuje od wskazanego w SIWZ wymogu "oświadczenia producenta sprzętu będącego własnością Zamawiającego potwierdzającego jego kompatybilność z oferowanym przez Wykonawcę asortymentem". Zamawiający zachowując wszystkie pozostałe zapisy dotyczące równoważności oferowanych wyrobów w stosunku do przedmiotu zamówienia (z Rozdziału V, ust.5, pkt. 5.5 SIWZ) w tym załączenia do oferty specyfikacji jakościowych, świadectw kontroli jakości katalogów oferowanych produktów, specyfikacji, metodyki, karty charakterystyki lub innych równoważnych dokumentów wymaga do zadania nr 3 przedłożenia wraz z ofertą oświadczenia wydanego przez Producenta oferowanych kart z odczynnikami potwierdzającego, że wyroby te są kompatybilne, spełniają warunki jakościowe i użytkowe oraz mogą zostać zastosowane w posiadanych przez Zamawiającego urządzeniach (wirówka ID-Centrifuge 24 S). Ponadto, karty z odczynnikami będące przedmiotem zamówienia w swojej instrukcji użytkowania muszą uwzględniać rodzaj/typ wirówki z wykorzystaniem której można uzyskać wiarygodne, porównywalne i powtarzalne wyniki. Ważny jest zarówno czas wirowania jak i prędkość obrotów. Zamawiający posiada wirówki firmy DiaMed (marka BioRad) typ ID-Centrifuge 24 S przeznaczone do wirowania kart tej samej firmy, w których czas i prędkość wirowania zostały ustalone przez producenta na stałe, a zatem nie można ich regulować. W związku z powyższym Zamawiający wymaga od Wykonawcy przedstawienia stosownego oświadczenia gwarancji możliwości zastosowania kart równoważnych z kartami będącymi przedmiotem zamówienia w oparciu o posiadany przez Zamawiającego sprzęt.

Pytanie 18

Dotyczy zadania nr 3 – karty z odczynnikami – mając na uwadze poprzednie unieważnione postępowanie przetargowe dotyczące tego samego asortymentu (cyt. eliminacja zastosowania dodatkowych odczynników), czy Zamawiający wymaga zaoferowania tylko wyspecjalizowanych kart w zadaniu nr 3 według numerów katalogowych wskazanego producenta lub równoważnych?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga kart z odczynnikami podanymi w Zadaniu nr 3 wskazanego producenta lub równoważnych kompatybilnych z posiadaniem przez Zamawiającego sprzętem.

Pytanie 19

Dotyczy zadania nr 3 – karty z odczynnikami – jeżeli Zamawiający będzie wykonywał badania z użyciem wyspecyfikowanych kart z zastosowaniem dodatkowych odczynników (zgodnie z opisem dla zadania nr 3 – karty z odczynnikami) wnioskujemy o uszczegółowienie zamówienia poprzez podanie: jakie badania będzie wykonywał Zamawiający przy użyciu wskazanych kart, ilości w mililitrach dodatkowych odczynników do wymaganych badań, ilości krwinek używanych do oznaczania grup krwi i prób zgodności, ilości końcówek do pipet, ilości diluentu wymaganego do badań itd. W celu uniknięcia sytuacji z poprzedniego postępowania przetargowego (unieważnienie z powodu pominięcia warunku eliminującego zastosowanie dodatkowych odczynników) i umożliwienia złożenia porównywalnych ofert.

Odpowiedź

Uszczegółowienie rodzaju planowanych przez Zamawiającego badań nie jest przedmiotem zamówienia. Zamawiający oświadcza, że zgodnie z informacjami zawartymi w ogólnodostępnej dokumentacji przetargowej, odczynniki będą wykorzystywane do badań w ramach projektu realizowanego w ramach programu polsko-norweska współpraca badawcza pt. „Prevention of foetal/neonatal alloimmune thrombocytopenia (FNAIT) in Polish newborn”.

Z-CA DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
działania administracyjnych
[Podpis]
mgr Witold Kmiotek