



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Internet:

www.rckik.wroclaw.pl
centrum@rckik.wroclaw.pl
www.facebook.com
/rckikwroclaw

Telefony:

Centrala:
71 371 58 10

Dyrektor:
71 371 58 11

Sekretariat:
71 371 58 12

Fax:
71 328 17 13

Ekspedycja krwi:
71 371 58 26
71 328 10 93

Laboratorium:
71 371 58 31

Forma prawna:

SP ZOZ

zarejestrowany
w Sądzie Rejonowym dla
Wrocławia - Fabrycznej
we Wrocławiu
VI Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru
Sądowego pod numerem
KRS: 0000034677
NIP: PL 898-18-53-248
REGON: 000291121

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego
Oddział we Wrocławiu
Nr 45113010330018800155200002



Gepard Biznesu 2011

Certyfikat:

FS 505163



ISO 9001:2008

Wrocław, dnia 02.11.2017

Nasz znak: DZPiZ.MSP.26-

Uczestnicy postępowania nr sprawy 16/P/2017

Dotyczy: odpowiedzi na pytania zadane Zamawiającemu oraz zmiana SIWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na:

„Dostawa testów do wykrywania markerów wirusologicznych i kiłowych metodą chemiluminescencji tj. antygenu HBs z testem potwierdzenia, przeciwciał anti- HCV, anti- HIV 1 /2 i anti- Treponema pallidum wraz z materiałami zużywalnymi, kalibracyjnymi i kontrolnymi oraz dzierżawą dwóch analizatorów do wykonywania przedmiotowych testów w okresie 36 miesięcy dla Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu” – nr sprawy 16/P/2017

Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (t. jedn.- Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) udziela odpowiedzi na zadane pytania o następującej treści:

Pytanie 1:

dotyczy SIWZ, Rozdział I, Tabela 2: Wymagania Dotyczące Urządzeń, Punkt 3

Czy Zamawiający zezwoli, aby zaoferowane analizatory były starsze niż 3 lata, pod warunkiem, że Wykonawca zagwarantuje, że zostały one poddane całkowitej renowacji potwierdzonej certyfikatem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w rozdziale I w tabeli 2 w pkt 3.

Pytanie 2:

dotyczy SIWZ, Rozdział XI: Kryteria oceny ofert, Punkt 2.3: Kryterium z poz 3. Rozwiązania techniczne, podpunkt a

Czy w celu wyeliminowania ryzyka kontaminacji, Zamawiający wymaga, aby oferowana aparatura zapewniała przebieg reakcji i pomiar końcowy w kuwetach jednorazowego użytku?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w rozdziale XI, Punkt 2.3: Kryterium z poz 3. Rozwiązania techniczne, podpunkt a



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Pytanie 3:

dotyczy SIWZ, Rozdział I, Tabela 2: Wymagania Dotyczące Urządzeń:

Czy w celu ułatwienia obsługi aparatury, Zamawiający wymaga, aby posiadała ona polskojęzyczne oprogramowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby dostarczona aparatura posiadała polskojęzyczne oprogramowanie.

Pytanie 4:

dotyczy projektu umowy – Załącznik numer 3 do SIWZ, § 8 Kary umowne, Punkt 1, Podpunkt a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia w/w punktu na:

“w wysokości 0,5% wartości brutto ogółem przedmiotu umowy określonego w § 4 ust. 1. gdy Zamawiający rozwiąże umowę z powodu okoliczności, o których mowa w § 7 w ust. 1 pkt a,b,c,d”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w załączniku nr 3 do SIWZ, § 8 Kary umowne, Punkt 1, Podpunkt a:

Pytanie 5:

dotyczy projektu umowy – Załącznik numer 3 do SIWZ

Prosimy o wyrażenie zgody na dodanie dodatkowego paragrafu do Umowy z poniższymi zapisami:

"W celu wykonywania przeglądów i napraw Przedmiotu dzierżawy, na którym są zapisywane oraz przetwarzane dane osobowe i medyczne pacjentów (dalej: „dane”), Zamawiający powierza te dane Wykonawcy na czas i w zakresie niezbędnym do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy. Wykonawca zobowiązuje się do przetwarzania powierzonych mu danych zgodnie z ustawą o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2016 r. poz. 922 z póź. zm.) oraz do zastosowania przy przetwarzaniu danych środków technicznych i organizacyjnych określonych w art. 36 – 39 Ustawy oraz w rozporządzeniu Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dn. 29.04.2004r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania



**Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9**

danych osobowych (Dz. U. 2004 Nr 100 poz. 1024 z póź. zm.).
Wykonawca zobowiązuje się do zachowania poufności
powierzonych mu przez Zamawiającego danych."

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 6:

dotyczy projektu umowy – Załącznik numer 3 do SIWZ

Dotyczy kar umownych paragraf 8 umowy

Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w
każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary
umownej.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 7:

dotyczy pkt. F) 1,2,3,4,5 SIWZ

Czy w przypadku załączania do uzupełnienia oferty drukowanych
wersji dokumentów: zgłoszeń/powiadomień Prezesa URPLW MiPR,
Certyfikatów Jednostki Notyfikowanej, deklaracji zgodności CE,
ulotek firmowych, IFU oraz specyfikacji technicznej analizatora z
uwagi na dużą liczbę stron Zamawiający wyrazi zgodę na
podpisywanie załącznika tylko na pierwszej stronie ze wskazaniem
których stron podpis dotyczy?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8:

**dotyczy projektu umowy – załącznik numer 3 do SIWZ, paragraf
5 ust. 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur drogą
elektroniczną? Jeżeli tak, to prosimy o podanie adresu email, na
który takie dokumenty będą mogły być wysyłane?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na przesyłanie faktur drogą
elektroniczną.

Pytanie 9:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

dotyczy projektu umowy – załącznik numer 3 do SIWZ, paragraf 5 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na otrzymywanie faktur oddzielnie? Magazyn wysyłki odczynników jest w innym miejscu niż dział finansowy firmy, w związku z tym produkty i faktury wysyłane są z różnych miejsc.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dołączenia do każdej dostawy towaru faktury VAT lub innego dokumentu potwierdzającego dostawę towaru do magazynu Zamawiającego.

Pytanie 10:

Dotyczy punktu 2.3. Kryterium z poz.3 - „Rozwiązania techniczne punkt a).

”Czy Zamawiający przyzna 10 punktów pomocniczych dla rozwiązania, w którym mimo braku wykorzystania sprzętu jednorazowego użytku do pobierania surowicy/osocza do badań, współczynnik przeniesienia wynosi poniżej 0.1 ppm, a tym samym system ten eliminuje ryzyko kontaminacji poniżej wartości istotnej klinicznie. Rozwiązanie to jest, co najmniej równocenne do analizatorów immunochemicznych pobierających materiał badany przy użyciu jednorazowych końcówek. Opatentowany system mycia sond bez konieczności zastosowania i zakupu końcówek jednorazowych jest rozwiązaniem optymalnym, gdyż jednocześnie zapewnia bezpieczeństwo pracy z materiałem biologicznym, przy jednoczesnej redukcji kosztów oznaczeń oraz utylizacji materiałów zużywalnych. Analizatory oparte o system mycia sond posiadają dopuszczenie do stosowania zarówno na terenie Unii Europejskiej jak i np. w Stanach Zjednoczonych i przeznaczone są do badań in vitro, w tym także do badań szczególnie wrażliwych na potencjalne kontaminacje jak badania markerów chorób zakaźnych i są powszechnie stosowane w bankach krwi na świecie przy badaniu dawców. Ponadto analizatory stosujące jednorazowe końcówki dozujące są także potencjalnie narażone na kontaminację poprzez zastosowanie kuwety przepływowej do odczytu przebiegu reakcji immunochemicznej (w załączeniu materiały).

Dodatkowo, pragniemy zwrócić uwagę, że systemy firmy, pracują w wielu Centrach Krwiodawstwa w Polsce w tym w: Warszawa, Katowice, Kraków, Poznań, Białystok, Gdańsk, Olsztyn, Szczecin, Lublin, Łódź, Słupsk.

Odpowiedź:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ odnośnie rozdziału XI, punktu 2.3. Kryterium z poz.3 - „Rozwiązania techniczne punkt a).

Pytanie 11:

Dotyczy Tabela 1, punkt 3, SIWZ.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu kontroli zewnątrzlaboratoryjnej dla metod serologicznych dla analizatora pochodzącej od zewnętrznego producenta tj: firmy Copernicus Diagnostics Sp. z o.o.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga od Wykonawców dostarczenia kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

Pytanie 12:

Dotyczy „WYMAGANIA DOTYCZĄCE TESTÓW DO OZNACZANIA ANTY-HCV”.

Prosimy o dopuszczenie testu immunochemicznego ARCHITECT Anti-HCV służącego do jakościowego wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi zapalenia wątroby typu C (anty-HCV) w ludzkiej surowicy i osoczu, gdzie całkowita czułość testu wynosi 99,10% z 95% przedziałem ufności w zakresie od 96,77% do 99,89%? W załączeniu opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii, w nawiązaniu do przepisów zawartych w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017 r., w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi (w załączeniu materiały).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza testy immunochemiczne Anti-HCV służące do jakościowego wykrywania przeciwciał przeciwko wirusowi zapalenia wątroby typu C zgodnie z wytycznymi zawartymi w obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 09-06-2017 “w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi”

Pytanie 13:

Dotyczy Tabela nr 2 SIWZ, „WYMAGANIA DOTYCZĄCE URZĄDZEŃ”, punkt 7, podpunkt e).

Oferent zapewni elektroniczną transmisję szeregu parametrów danych z analizatora do sieci laboratoryjnej LIS w tym min. nr serii



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

odczynnika oraz unikalny nr seryjny. W obecnie oferowanym standardzie transmisji wg standardu ASTM poprzez złącze RS232 nie ma możliwości za-pewnienia transmisji daty ważności samych odczynników. Aparat po zakończeniu oznaczeń transmituje wyniki badań pacjentów (dawców) uzupełnione o nr serii odczynnika tzw. LOT na którym było wykonane dane oznaczenie. Wyjaśniamy, że analizator stale monitoruje daty ważności odczynników używanych do bieżących oznaczeń i z chwilą przeterminowania danej partii odczynników analizator całkowicie blokuje możliwość wykonywania dalszych oznaczeń z wykorzystaniem tej partii odczynników. Niezależnie operator analizatora może wymusić oznaczenia próbek na przeterminowanym odczynniku, ale automatycznie przy wynikach badań pacjentów (dawców) transmitowanych do sieci LIS przy nr serii odczynnika automatycznie zostanie umieszczona flaga EXP (EXPIRED = przeterminowany). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na tego typu rozwiązanie?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyrazi zgodę na brak możliwości transmisji daty ważności odczynników do systemu "Bank Krwi".

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej od innego niż zdefiniowane w SIWZ przedmiot zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga od Wykonawców dostarczenia kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

Pytanie 15:

Dotyczy pkt. 6.2 Przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie kart charakterystyk i certyfikatów zamiast z dostawą, to jednorazowo wraz z podpisaną umową?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w rozdziale I w pkt 6.2.

Pytanie 16:

Dotyczy pkt. 3 oraz 7.2 Przedmiotu zamówienia oraz pkt. 3 par. 4 projektu umowy.



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Czy w przypadku dostarczenia niewystarczającej ilości testów do wykonania przedmiotowych badań Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć brakujący asortyment po cenie 1 zł (zgodnie z pkt. 3 Przedmiotu zamówienia), czy na swój koszt?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ w rozdziale I w pkt 3 Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć brakujący asortyment po cenie jednostkowej danego asortymentu wynoszącej 1 zł netto powiększonej o należy podatek VAT.

Pytanie 17:

Dotyczy pkt. 8.2 Przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu mówiącego o możliwości telefonicznego zgłaszania reklamacji i dopuszczenia wyłącznie opcji pisemnej (fax, email)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w rozdziale I w pkt 8.2.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z Rozdz. III Wykaz Oświadczeń i Dokumentów punktu F.2 tj. punktu w którym Zamawiający wymaga certyfikatu jednostki notyfikującej dla analizatora. Uzasadnienie: oferowane analizatory nie posiadają certyfikatu jednostki notyfikowanej albowiem zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych wyroby medyczne do diagnostyki in vitro kwalifikuje się na grupy: zamieszczone w wykazie A i wykazie B.

Tylko wyroby zamieszczone w wykazie A, wykazie B podlegają certyfikacji przez jednostkę notyfikowaną. Oferowane analizatory są wyrobami spoza wykazu A i B.

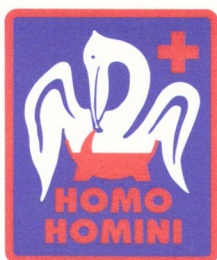
Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że jeżeli dany wyrób nie posiada certyfikatu jednostki notyfikowanej, wówczas należy załączyć na wezwanie Zamawiającego oświadczenie z uzasadnieniem dlaczego obowiązkowi nie podlega.

Pytanie 19:

Dotyczy Przedmiot zamówienia

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie testu HIV IV gen. wykrywającego jednocześnie przeciwciała anti-HIV1 i anti-HIV 2 oraz antygen p24 HIV 1. Jednocześnie prosimy o wyjaśnienie czy



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Zamawiający oczekuje zaoferowania testu dla którego czułość analityczna do wykrywania antygenu p24 jest ≤ 2 IU/mL, co jest zgodne z międzynarodowym standardem WHO NIBSC dla HIV-1p24?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu HIV IV gen. wykrywającego jednocześnie przeciwciała anty-HIV1 i anty-HIV 2 oraz antygen p24 HIV 1.

Zaoferowany test musi spełniać wymagania określone w rozdziale I w tabeli 1 w pkt 14.

Pytanie 20:

Dotyczy obowiązków wykonawcy związanych z przygotowaniem prawidłowej oferty.

W celu prawidłowego przygotowania oferty, prosimy o podanie orientacyjnej, rocznej liczby wyników wstępnie reaktywnych dla każdego z parametrów, które będą wymagały powtórnych badań.

Odpowiedź:

Liczba wyników wstępnie reaktywnych w roku 2016: HBsAg – 23, anty-HCV – 130, anty-HIV – 24, anty-Trep.pall. – 26. Jednak liczba ta uzależniona jest od czułości stosowanego testu oraz od sytuacji epidemiologicznej.

Pytanie 21:

Dotyczy obowiązków wykonawcy związanych z przygotowaniem prawidłowej oferty

Prosimy o podanie rocznej liczby wykonywanych testów potwierdzenia HBsAg

Odpowiedź:

Test potwierdzenia HBsAg, wraz z wymaganą kontrolą jakości, wykonujemy pojedynczo dla każdego wyniku powtarzalnie reaktywnego HBsAg w 2016r – 23 + ok. 30%(reaktywne badania kontrolne HBsAg dawców).

Pytanie 22:

Dotyczy obowiązków wykonawcy związanych z prawidłowym przygotowaniem oferty.

Prosimy o informację czy w kosztach przygotowanej oferty należy uwzględnić dostawę kontroli zewnętrznej Qconnect?

Odpowiedź:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Zamawiający nie wymaga od Wykonawców dostarczenia kontroli zewnętrznlaboratoryjnej.

Pytanie 23:

Dotyczy Tabela 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie testu potwierdzenia HBsAg, który nie wymaga ciągłego przechowywania na pokładzie analizatora

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu potwierdzenia HBsAg, który nie wymaga ciągłego przechowywania na pokładzie analizatora.

Pytanie 24:

Dotyczy paragrafu XI pkt 2.3 Rozwiązania techniczne ppkt b

Prosimy o zmianę zapisów z: „nie mniej niż 500 testów w opakowaniu” na: „nie mniej niż 200 testów w opakowaniu”. Ww. zapis promuje tylko jednego uczestnika rynku.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 25.

Pytanie 25:

Dotyczy paragrafu XI pkt 2.3 Rozwiązania techniczne ppkt b

W przypadku braku akceptacji rozwiązania z pytania nr 4 zwracamy się z prośbą o zastosowanie w przypadku tego kryterium gradacji punktacji:

- wielkość opakowania mniej niż 200 testów w opakowaniu- 0 pkt
- wielkość opakowania 200- 499 testów w opakowaniu-5 pkt
- wielkość opakowania nie mniej niż 500 testów w opakowaniu- 10 pkt

Taka gradacja oceny wydaje się być bardziej sprawiedliwa a równocześnie nie zmienia intencji Zamawiającego, który chce promować duże opakowania testów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 26:

Dotyczy paragrafu XI pkt 2.3 Rozwiązania techniczne ppkt c

Prosimy o zmianę zapisów z: „wszystkie zaoferowane kalibratory i kontrole firmowe będą dostarczane w postaci płynnej, gotowe do użycia” na: „wszystkie zaoferowane odczynniki będą dostarczane w



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

postaci płynnej, gotowe do użycia”. Fakt konieczności rekonstytucji kalibratorów lub kontroli w żaden sposób nie może mieć wpływu na jakość prowadzonej diagnostyki. W proponowanym przez nas rozwiązaniu istnieje wiele procedur aplikacyjnych(np.: prekalibrowane odczynniki) i systemowych (w oprogramowaniu aparatu); które skutecznie zabezpieczają użytkownika przed wpływem błędnej rekonstytucji. Fizycznie sam proces rekonstytucji trwa kilkanaście sekund , znacznie wydłuża trwałość kontroli i kalibratorów a co za tym idzie- obniża koszty diagnostyki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w rozdziale XI w pkt 2.3 Rozwiązania techniczne ppkt c.

Pytanie 27:

Dotyczy paragrafu XI pkt 2.3 Rozwiązania techniczne ppkt c

W przypadku braku akceptacji rozwiązania z pytania nr 6 zwracamy się z prośbą o zastosowanie w przypadku tego kryterium gradacji punktacji:

- wszystkie zaoferowane kalibratory i kontrole firmowe dostarczone w formie wymagającej rekonstytucji i- 0 pkt
- 50% zaoferowanych kalibratorów i kontroli w postaci płynnej, gotowe do użycia- 5 pkt
- wszystkie zaoferowane kalibratory i kontrole w postaci płynnej, gotowe do użycia- 10 pkt

Taka gradacja ocen punktowych wydaje się być bardziej sprawiedliwa a równocześnie nie zmienia intencji Zamawiającego, który chce promować brak konieczności rekonstytucji kalibratorów i kontroli.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w rozdziale XI w pkt 2.3 Rozwiązania techniczne ppkt c.

Pytanie 28:

Dotyczy.: Załącznik nr 3 do SIWZ

Par. 3 ust. 5.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę "godzin" na „godzin w dni robocze”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w załączniku nr 3 w par. 3 ust. 5.2.

Pytanie 29:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Par. 4 ust. 8-9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w załączniku nr 3 w par. 4 ust. 8-9.

Pytanie 30:

Par. 5 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę "godzin" na „godzin w dni robocze”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w załączniku nr 3 w par. 5 ust. 5.

Pytanie 31:

Par. 7 ust. 1 pkt a)-c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie 32:

Par. 8 ust. 1 a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.?

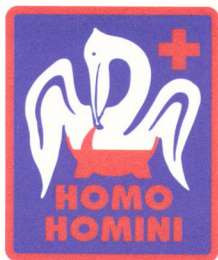
Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w załączniku nr 3 w par. 8 ust. 1 a).

Pytanie 33:



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

Par. 8 ust. 1 b)-e) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ określone w załączniku nr 3 w par. 8 ust. 1 b)-e).

Pytanie 34:

Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

1. W związku z odpowiedzią na pytanie 13, Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (t. jedn.- Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) zmienia treść SIWZ, a mianowicie:

Rozdział I, tabela 2, pkt 7

Było:

Urządzenia muszą umożliwiać automatyczną transmisję z analizatorów do systemu „Bank Krwi” w pracowni następujących danych dotyczących badanych donacji:

- a. wyniki badań, w tym wartości S/Co
- b. datę badania
- c. identyfikacja analizatora i operatora
- d. numery badanych donacji
- e. numery serii i datę ważności używanych testów

jest:

Urządzenia muszą umożliwiać automatyczną transmisję z analizatorów do systemu „Bank Krwi” w pracowni następujących danych dotyczących badanych donacji:

- a. wyniki badań, w tym wartości S/Co
- b. datę badania
- c. identyfikacja analizatora i operatora
- d. numery badanych donacji
- e. numery serii



Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. prof. dr hab. Tadeusza Dorobisza we Wrocławiu
50-345 Wrocław, ul. Czerwonego Krzyża 5/9

2. W związku z odpowiedzią na pytanie 25, Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych (t. jedn.- Dz. U. z 2017 r., poz. 1579) zmienia treść SIWZ, a mianowicie:

Rozdział XI, pkt 2.3. b)

Było:

b) 10 pkt pomocniczych Zamawiający przyzna ofercie, w której Wykonawca oświadczy w Formularzu Ofertowym załączniku nr 2 do SIWZ - w Formularzu Ofertowym w pkt 7b, że zaoferowane testy przeglądowe będą dostarczane do Zamawiającego w opakowaniach zawierających nie mniej niż 500 testów w opakowaniu.

Oferta, w której Wykonawca w załączniku nr 2 do SIWZ - w Formularzu Ofertowym nie wypełni pkt 7b otrzyma 0 pkt.

Jest:

- 10 pkt pomocniczych Zamawiający przyzna ofercie, w której Wykonawca oświadczy w Formularzu Ofertowym załączniku nr 2 do SIWZ - w Formularzu Ofertowym w pkt 7b, że zaoferowane testy przeglądowe będą dostarczane do Zamawiającego w opakowaniach zawierających nie mniej niż 500 testów w opakowaniu.
- 5 pkt pomocniczych Zamawiający przyzna ofercie, w której Wykonawca oświadczy w Formularzu Ofertowym załączniku nr 2 do SIWZ - w Formularzu Ofertowym w pkt 7b, że zaoferowane testy przeglądowe będą dostarczane do Zamawiającego w opakowaniach zawierających nie mniej niż 200 testów w opakowaniu.
- 0 pkt pomocniczych Zamawiający przyzna ofercie, w której Wykonawca oświadczy w Formularzu Ofertowym załączniku nr 2 do SIWZ - w Formularzu Ofertowym w pkt 7b, że zaoferowane testy przeglądowe będą dostarczane do Zamawiającego w opakowaniach zawierających mniej niż 200 testów w opakowaniu.
- Oferta, w której Wykonawca w załączniku nr 2 do SIWZ - w Formularzu Ofertowym nie wypełni pkt 7b otrzyma 0 pkt.

Zmiany obowiązują stosownie w całym SIWZ wraz z załącznikami.