



ZP-271-12/19

Kraków, dnia 06.03.2019 r.

**Wykonawcy, którym przekazano specyfikację
oraz stronę internetową postępowania**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę odczynników**.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) przekazuję treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Dotyczy części 21 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 marker DNA, którego dodaje się do dołka w żelu w ilości 10µl?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza taki produkt.

Pytanie 2

Dotyczy części 14 poz. 2 i 3.

Czy Zamawiający w części 14 pozycji 2 dopuści produkt z certyfikatem ASR, a w pozycji 3 dopuści produkt o wielkości opakowania 2ml wystarczający na wykonanie 100 oznaczeń?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w poz. 2 produktu z takim certyfikatem i nie dopuszcza w poz. 3 produktu o takiej wielkości opakowania.

Pytanie 3

Dotyczy części 15 poz. 1, 2 i 3.

Czy Zamawiający w części 15 pozycja 1,2,3 dopuści produkty o wielkości opakowań 0,4ml wystarczające na wykonanie 100 oznaczeń?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktów o takiej wielkości opakowania.

Pytanie 4

Dotyczy części 15.

Czy Zamawiający w części 15 wymaga certyfikatu CE dopuszczając tym samym produkty o wielkości opakowań 1ml wystarczające na wykonanie 100 oznaczeń?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga certyfikatu CE i nie dopuszcza produktu o takiej wielkości opakowania.

Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenia instrukcji użycia w języku angielskim dla produktów niebędących wyrobami medycznymi?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający wymaga instrukcji w języku polskim.

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej za opóźnienie w dostawie z 1% na 0,5%?

Wyjaśnienie:

Nie, wysokość kar umownych pozostaje bez zmian.

Pytanie 7

Dotyczy części 15 poz. 1.

Czy Zamawiający zaakceptuje 6 miesięczny termin ważności dla pozycji 1 z części 15?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie akceptuje takiego terminu ważności.

Pytanie 8

Dotyczy części 15 poz. 1, 2 i 3.

Czy Zamawiający dopuści następujące wielkości opakowań dla zadania 15: pozycja 1: 100 Testów/1ml, pozycja 2: 100 Testów/1ml, pozycja 3: 100 Testów/0.5ml. Jeśli tak, to czy Zamawiający może określić na ile testów mamy zaoferować przeciwciała?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiej wielkości opakowań.

Pytanie 9

Dotyczy części 2 poz. 9.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 9 przeciwciała królicze monoklonalne CD99 o klonie EPR3097Y.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza taki klon.

Pytanie 10

Dotyczy części 2 poz. 10.

Zwracamy się z prośbą o poprawienie omyłki pisarskiej w poz. 10 z „MQR26” na „MRQ-26”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający poprawił opis produktu.

Pytanie 11

Dotyczy części 2 poz. 31.

Czy Zamawiający dopuści w poz. 31 BrightVision+ Poly- HRP-Anti Mouse/Rabbit IgG Biotin-free, ready-to-use?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza taki produkt.

Pytanie 12

Dotyczy części 2 poz. 64.

Prosimy o poprawienie omyłki w poz. 64 na „Zestaw do barwienia Masson Trichrome”

Wyjaśnienie:

Zamawiający poprawił opis produktu.

Pytanie 13

Dotyczy części 2 poz. 68.

Czy Zamawiający w poz.68 oczekuje odczynnika Giemsy 100 ml, czy zestawu na 100 testów?

Wyjaśnienie:

Zamawiający oczekuje wielkości opakowania wystarczającego na 100 testów.

Pytanie 14

Dotyczy części 2 poz. 71.

Prosimy o dopuszczenie zestawu 6 kolorów po 3 dyspensery 4ml z każdego koloru (łącznie 18 naboji) lub zmianę zapisu na opakowanie 15x4 ml dostępne w 6 kolorach.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu 6 opakowań, w każdym opakowaniu 15 naboji w jednym kolorze, pojemność każdego naboju 4 ml, przy czym kolory naboji w poszczególnych opakowaniach muszą się od siebie różnić, tzn. w pierwszym opakowaniu wszystkie naboje muszą być w danym kolorze, w drugim opakowaniu wszystkie naboje muszą być w kolorze innym niż w pierwszym opakowaniu, itd.

Pytanie 15

Dotyczy części 2 poz. 72.

Prosimy o dopuszczenie utrwalacza o poj. 237 ml.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu o pojemności od 237 ml do 240 ml.

Pytanie 16

Dotyczy części 3 poz. 10.

Czy Zamawiający w poz. 10 miał na myśli sondę ETV6/RUNX1 Dual Color Dual Fusion, czy sondę ETV6 Dual Color Break Apart?

Wyjaśnienie:

Zamawiający miał na myśli sondę ETV6 Dual Color Break Apart. Opis produktu został poprawiony.

Pytanie 17

Dotyczy części 4 poz. 5.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 5 CDX2 (RM) w 4 op. po 0,5ml.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza taką wielkość opakowania. W takim przypadku należy zaoferować 4 opakowania.

Pytanie 18

Dotyczy części 5 poz. 7.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 7 SOX-9 o klonie EP317.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza taki klon.

Pytanie 19

Dotyczy wzoru umowy.

W związku z obecnie obowiązującymi przepisami pozwalającymi na stosowanie faktur elektronicznych (art. 2 pkt 32 oraz art. 106n ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług) oraz planowanym w sierpniu br. upowszechnieniem stosowania elektronicznego fakturowania w zamówieniach publicznych dzięki obowiązkowi przyjmowania e-faktur przez Zamawiających (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/55/UE z 16 kwietnia 2014 r. w sprawie fakturowania elektronicznego w zamówieniach publicznych), zwracamy się z prośbą o wskazanie w umowie w §3 adresu e-mail oraz formy podpisu, na który Wykonawca może przysyłać fakturę w formie elektronicznej.

Wyjaśnienie:

Treść §3 wzoru umowy pozostaje bez zmian.

Pytanie 20

Dotyczy części 21 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie Buforu TBE w proszku, jedno opakowanie zawiera TBE w proszku do sporządzenie 1 litra 10-krotnie zatężonego roztworu. Bufor w proszku ma znacznie dłuższy termin ważności, nie występuje też ryzyko wytrącenia osadu?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza buforu TBE w proszku.

Pytanie 21

Dotyczy części 24.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie oligonukleotydów w skali syntezy 0,01umol z gwarantowanym OD w zakresie 6-8,5?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiej skali syntezy.

Pytanie 22

Dotyczy części 1 poz. 9 i 13.

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 1 poz. 9 oraz 13, dopuści złożenie oferty z odczynnikami pakowanymi po 1ml, spełniającymi pozostałe wymagania SIWZ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający w poz. 9 i 13 nie dopuszcza opakowania o wielkości 1 ml.

Zamawiający w poz. 9 i 13 dopuszcza zaoferowanie produktów typu ready-to-use o wielkości opakowania 7 ml, spełniających pozostałe wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 23

Dotyczy części 19.

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu 19, odstąpi od wymogu posiadania przez parafinę dopuszczenia do obrotu jako wyrób medyczny, co pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu (formaliny) spełniającego wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 24

Dotyczy części 2 poz. 71.

Czy Zamawiający dopuści tusze do tkanek w opakowaniach 59 ml każdy, dostępne w 6 kolorach?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Dotyczy części 25 poz. 1.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 25 pozycji nr 1?

Wyjaśnienie:

Nie, zakres zamówienia w części 25 pozostaje bez zmian.

Pytanie 26

Dotyczy części 25 poz. 1.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu wykrywającego 41 mutacji?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza zestaw wykrywający 41 mutacji.

Pytanie 27

Dotyczy części 25 poz. 1.

Czy zamawiający dopuści zestaw przeznaczony do detekcji następujących mutacji:

Ekson 18: G719X (G719A, G719C i G719S)

Ekson 19: delecje i mutacje złożone (definiowane jako równoczesne wystąpienie delecji i insercji)

Ekson 20: S768I, T790M i insercje

Ekson 21: L858R i L861Q

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza taki zestaw.

Pytanie 28

Dotyczy części 25 poz. 1.

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie dwóch zestawów na wykonanie po 24 oznaczeń, które dzięki zastosowaniu odpowiedniej serii badań umożliwiają oznaczenie nawet do 36 pacjentów/opakowanie?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza taką wielkość opakowania. W takim przypadku należy zaoferować 2 opakowania.

Pytanie 29

Dotyczy części 25 poz. 1.

Czy zamawiający wymaga zestawu, w którym zdefiniowane mutacje w genie EGFR są wykrywane przy użyciu DNA izolowanego z utrwalonych w formalinie i zatopionych w parafinie próbek tkanki nowotworowej lub wolnego DNA komórek nowotworowych znajdującego się w krwiobiegu (cfDNA) z osocza pozyskiwanego z obwodowej krwi pełnej pobranej na EDTA jako antykoagulant?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu, w którym zdefiniowane mutacje w genie EGFR są wykrywane przy użyciu DNA izolowanego z utrwalonych w formalinie i zatopionych w parafinie próbek tkanki nowotworowej.

Pytanie 30

Dotyczy części 27.

Czy zamawiający wymaga zestawu zawierającego w jednej fiolce FastStart Taq DNA Polymerase, bufor reakcyjny, dNTP mix (z dUTP zamiast dTTP) oraz barwnik HRM, w drugiej fiolce MgCl₂ 25 mM, zaś w trzeciej Water, PCR Grade?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 31

Dotyczy części 27.

Czy Zamawiający oczekuje zestawu z detekcją opartą o barwnik ResoLight (wykorzystywany w analizach krzywych topnienia wysokiej rozdzielczości)?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 32

Dotyczy części 31.

Czy zamawiający wymaga by zestaw był dedykowany pod protokoły, które są kompatybilne z ręczną obróbką i zautomatyzowana obsługa?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wymaga by odczynnik był przeznaczony jednocześnie do ręcznego i zautomatyzowanego procesu przygotowanie próby.

Pytanie 33

Czy zamawiający wymaga, by zestaw pozwalał na wybór wielkości od 1 ng do 5 µg DNA jedno- i dwuniciowego w pojedynczej reakcji?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga, aby zestaw pozwalał na wybór wielkości od 1 ng do 5 µg DNA. Zamawiający wymaga odzyskania amplikonów powyżej 100 pz.

Pytanie 34

Dotyczy par. 1 ust. 3 wzoru umowy.

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

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35

Dotyczy par. 4 ust. 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36

Dotyczy par. 5 ust. 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy następującego zapisu: „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

Uzasadnienie: Obecne postanowienie wzoru umowy jest jednostronne i jako takie narusza normę art. 487 par. 2 k.c., który mówi, że umowa jest wzajemna, kiedy obie strony zobowiązują się w ten sposób, że świadczenie jednej z nich ma być odpowiednikiem świadczenia drugiej (zasada symetrii zobowiązań umownych). W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia od kontrahenta. Dlatego też, zgodnie z art. 490 k.c., gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaoferuje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia. Zamawiający

dokonał ograniczenia praw Wykonawcy przynależnych mu w przypadku niewykonania zobowiązania przez Zamawiającego. Skoro Zamawiający zapisuje cały szereg sankcji wobec Wykonawcy za niewłaściwą realizację umowy, to tym bardziej nie powinien pozbawiać Wykonawcy części jego ustawowych praw przysługujących w przypadku niewłaściwego wykonania umowy wzajemnej przez Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 37

Dotyczy par. 5 ust. 2 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający wykreślił zapis § 5 ust. 2.

Pytanie 38

Dotyczy par. 6 ust. 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności przedmiotu umowy wynosił minimum 6 miesięcy od dnia dostawy?

Uzasadnienie: Zamawiający może składać zamówienia bez ograniczeń i w dowolnej częstotliwości – dlatego proponowany termin ważności wydaje się być wymaganiem zbyt wygórowanym.

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39

Dotyczy par. 8 ust. 1 pkt 1-2 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 40

Dotyczy par. 8 ust. 1 pkt 3 lit. a-b wzoru umowy.

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.

Wyjaśnienie:

Zapisy umowne pozostają bez zmian. Zgodnie z §8 ust. 6 wzoru umowy kary umowne będą liczone w stosunku do wartości brutto umowy rozumianej jako wartość brutto części, której dotyczą.

Pytanie 41

Dotyczy par. 8 ust. 1 pkt 3 lit. b wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Wyjaśnienie:

W §8 ust. 1 pkt 3 lit b) zdanie:

„Zamawiający rozwiąże umowę przez złożenie oświadczenia Wykonawcy w formie pisemnej.”
zostało zastąpione zdaniem:

„Przed rozwiązaniem umowy w całości lub części ze skutkiem natychmiastowym Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy w terminie 3 dni roboczych.”

Pytanie 42

Dotyczy części 2.

Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić z części nr 2 pozycje nr 74 i 77. Pozwoli to na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości oferentów specjalizujących się w tego typu odczynnikach do histopatologii. Będzie to miało wpływ na zaproponowanie przez Wykonawców korzystniejszych cen.

Wyjaśnienie:

Nie, zakres zamówienia w części 2 pozostaje bez zmian.

Pytanie 43

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 19 formalinę zbuforowana gotowa do użytku w opakowaniu 20l z kranikiem w nakrętce?

Proponowane rozwiązanie ma dużo więcej zalet w porównaniu z metalowym kranikiem mocowanym w dolnej części kanistra (jak w opisie przedmiotu zamówienia). Rozwiązanie takie gwarantuje szczelność, natomiast w kanistrach z kranikiem u dołu każde uderzenie może spowodować nieszczelności. Istotną wadą kanistrów z kranem na dnie jest fakt, że kranik mocno wystaje, przez co łatwo można go uszkodzić, zarówno w transporcie, jak i w codziennym użytkowaniu. Ponadto łatwo jest, zahaczając przypadkiem (np. osoba przechodząca zahaczy o dźwignię zaworu luźną odzież, fartuchem), spowodować jego otwarcie i niekontrolowany wyciek formaliny. Kanistry z kranikiem w nakrętce ułatwiają dozowanie (nie trzeba takiego kanistra stawiać bardzo wysoko). Podczas dozowania kanister ulega samonapowietrzeniu, co sprawia, że użytkownik nie ma styczności z oparami. Jest to ważne ze względu na przepisy BHP. Szybkość wypływu łatwo regulować i strumień jest laminarny, w przeciwieństwie do kanistra z metalowym kranikiem u dołu, gdzie często dochodzi do chłapania i rozpryskiwania się roztworu. Jest to także rozwiązanie tańsze i sprawdzone u wielu odbiorców np. w Centrum Onkologii - Instytut w Warszawie, który zużywa od kilku lat po około 500 tego typu opakowań rocznie i są zadowoleni z tego rozwiązania.

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.

Pytanie 44

Dotyczy części 11 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniu zawierającym 100 tabletek trypsyny?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza taką wielkość opakowania. W takim przypadku należy zaoferować 1 opakowanie.

Pytanie 45

Dotyczy części 20.

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniu zawierającym 250 ml?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiej wielkości opakowania.

Pytanie 46

Dotyczy części 21 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w opakowaniu zawierającym 400 ul?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiej wielkości opakowania.

Pytanie 47

Dotyczy części 21 poz. 20. (zdaniem Zamawiającego pytanie dotyczy części 29 poz. 20)

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zestawu do oznaczania dwuniciowego Dann o wysokiej czułości czy o szerokim spektrum działania?

Wyjaśnienie:

W części 21 brak jest poz. 20. Zdaniem Zamawiającego pytanie dotyczy części 29 poz. 20 i w tej pozycji Zamawiający wymaga zestawu o wysokiej czułości.

Pytanie 48

Dotyczy części 29 poz. 9, 10, 11.

Ze względu na fakt, że wyspecyfikowane dane są nieprecyzyjne i pozwalają na zaoferowanie więcej niż jednego rozwiązania, czy Zamawiający mógłby doprecyzować informacje dotyczące chipa, np o liczbę mln odczytów sekwencji DNA w jednym sekwencjonowaniu?

Wyjaśnienie:

W poz. 9: 2-3 miliony odczytów; w poz. 10: 3-6 milionów odczytów; w poz. 11: do 12 milionów odczytów.

Pytanie 49

Dotyczy części 29 poz. 12.

Czy Zamawiający mógłby podać bardziej precyzyjne informacje na temat wyspecyfikowanego produktu – czy w ramach wyspecyfikowanej pozycji Zamawiający oczekuje zestawu starterów tworzących np. panel?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga zestawu, który stanowi gotowy użycia panel. Panel powinien umożliwić amplifikację 207 amplikonów pokrywających 2800 mutacji (COSMIC) z 50 onkogenów i genów supresorowych. Obejmuje to 739 mutacji (COSMIC) z 46 genów. Dodatkowo panel ma obejmować geny EZH2, GNA11, GNAQ oraz IDH2.

Pytanie 50

Dotyczy części 29 poz. 13.

Czy Zamawiający mógłby podać bardziej precyzyjne informacje na temat wyspecyfikowanego produktu – czy Zamawiający oczekuje odczynnika do przygotowywania biblioteki?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga zestawu odczynników do przygotowania biblioteki.

Pytanie 51

Dotyczy części 29 poz. 14.

Ze względu na fakt, że nie posiadamy w naszej ofercie opakowania składającego się z 244 reakcji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawu na: 24, 96 lub 384 reakcje?

Jeżeli tak, to prosimy o wskazanie odpowiedniego rozwiązania.

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmienił wymaganą wielkość opakowania i wymaga zestawu umożliwiającego wykonanie 96 reakcji.

Pytanie 52

Dotyczy części 11, 20, 21 i 29, dotyczy par. 2 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie tego zapisu o:

„Zamawiający dopuszcza dostarczanie e-faktur drogą elektroniczną na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail.”

Prośbę swoją motywujemy tym, iż dostawy są realizowane z magazynu centralnego znajdującego się poza granicami kraju. Faktury natomiast sąane są drogą pocztową z biura właściwego siedzibie Zamawiającego.

Do dostaw dołączona jest specyfikacja dostawy.

Nie mamy możliwości dostarczania faktur wraz z towarem.

Wyjaśnienie:

§2 ust. 2 zdanie drugie otrzymał brzmienie:

„Strony dopuszczają również możliwość dostarczenia wraz z towarem jedynie wydruku faktury lub specyfikacji dostawy, pod warunkiem dostarczenia oryginału faktury w terminie 7 dni od daty dostawy.”

Pytanie 53

Dotyczy części 11, 20, 21 i 29, dotyczy par. 2 ust. 2 wzoru umowy.

Uprzejmie wnosimy o usunięcie w/w ustępu w odniesieniu do realizacji dostaw w ramach części 11, 20, 21 i 29.

Nie jesteśmy w stanie dostarczyć faktur wraz z towarem

Wyjaśnienie:

Odpowiedź jak na pytanie 52.

Pytanie 54

Dotyczy części 11, 20, 21 i 29, dotyczy par. 4 ust. 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności z „60 dni” na „do 30 dni”?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55

Dotyczy części 11, 20, 21 i 29, dotyczy par. 6 ust. 1 wzoru umowy.

Zamawiający we wzorze umowy zapisał:

„Wykonawca gwarantuje, że przedmiot umowy jest nowy, wolny od wad i o maksymalnym terminie ważności nie krótszym niż 12 miesięcy (24 miesiące dla surowic w części 2) od daty dostawy i posiada wymagane prawem świadectwa.”

Zwracamy się z prośbą o korektę w/w zapisu dla części 11, 20, 21 i 29 tak by brzmiał:

„Wykonawca gwarantuje, że przedmiot umowy jest nowy, wolny od wad i o maksymalnym terminie ważności nie krótszym niż min 70% deklarowanego terminu ważności przez producenta (24 miesiące dla surowic w części 2) od daty dostawy i posiada wymagane prawem świadectwa.”

Prośbę swoją motywujemy tym, iż przedmiotem postępowania są dostawy odczynników które ze względu na swoją budowę fizyko/chemiczną charakteryzują bardzo różne długości terminu ważności. Poza tym wiele z tych odczynników są produkowane poza granicami kraju. Wiele z nich w dniu wyprodukowania nie spełnia tego warunku Zamawiającego. Dlatego też wnosimy o stosowną korektę.

Wyjaśnienie:

Zapis umowny pozostaje bez zmian.

Pytanie 56

Dotyczy części 11, 20, 21 i 29, dotyczy par. 8 ust. 1 pkt 1 i 2 wzoru umowy.

Zamawiający zapisał:

„ Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kar umownych z następujących tytułów:

1) w razie opóźnienia w dostawie po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej określonej w §6 ust 4 umowy - w wysokości 1% wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy.

2) w razie opóźnienia w dostawie określonego w §2 ust 1 umowy - w wysokości 1% wartości brutto opóźnionej dostawy, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej dostawy.”

Uprzejmie prosimy o korektę w/w zapisu tak by brzmiał:

„ Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kar umownych z następujących tytułów:

1) w razie opóźnienia w dostawie po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej określonej w §6 ust 4 umowy - w wysokości 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy.

2) w razie opóźnienia w dostawie określonego w §2 ust 1 umowy - w wysokości 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej dostawy.”

Prośbę swoją motywujemy tym, iż zgodnie z kodeksem cywilnym umowy powinna cechować równość stron stosunku cywilnego. Korekta o którą prosimy, w znaczym stopniu przybliży wymagany prawem charakter umowy. W treści kodeksu cywilnego nie znajdziemy takich postanowień, które by wskazywały na preferowanie Zamawiającego zawierającego akurat umowę w sprawie zamówienia publicznego. Zasada równości stron zatem nie doznaje żadnych ograniczeń w postępowaniu o zamówienie publiczne. Także żaden zapis ustawy Prawo Zamówień Publicznych nie uprawnia Zamawiającego do czynienia wyłomu w przestrzeganiu zasady równości stron i prymatu zasad zawartych w kodeksie cywilnym, przy zawieraniu umów w sprawie zamówienia publicznego. Wręcz przeciwnie, art. 14 i 139 ust. 1 ustawy Pzp odsyłają do stosowania Kodeksu Cywilnego, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej przesądzając o czysto cywilistycznym stosunku jaki powstaje pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą.

Wyjaśnienie:

Zapis umowny pozostaje bez zmian.

Pytanie 57

Dotyczy części 14, 15, 16, dotyczy par. 6 ust. 1 wzoru umowy.

Czy Zamawiający w wyjątkowych i uzasadnionych przypadkach, po uzyskaniu każdorazowo wcześniejszej zgody Zamawiającego, zezwoli na dostarczenie towaru o dacie ważności krótszej niż określona zapisami SIWZ i umowy?

Wyjaśnienie:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58

Dotyczy par. 1 ust. 12 wzoru umowy.

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie strony internetowej (24 h, 7 dni w tygodniu) z możliwością pobrania następujących dokumentów:

- kart technicznych (ulotek) – dostępne w j. angielskim, na żądanie Zamawiającego dostarczymy dokumenty w j. polskim pocztą elektroniczną lub w wersji wydrukowanej

- kart charakterystyki substancji niebezpiecznych – dostępne w j. polskim i angielskim

Wyjaśnienie:

Sposób dostarczenia tych dokumentów reguluje §1 ust. 12 wzoru umowy.

Pytanie 59

Dotyczy par. 2 ust. 1 wzoru umowy.

Zwracamy się do Zamawiającego o usunięcie zapisu dotyczącego jednorazowej i nie dzielonej dostawy. Prośbę swą motywujemy tym, iż ze względu na uwarunkowania produkcyjne i logistyczne dostawy do jednego zamówienia często wysyłane są w odrębnych paczkach, ale przy zachowaniu umownego terminu dostawy.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza podzielenie dostawy pod warunkiem zachowania umownego terminu całości dostawy. Treść §2 ust. 1 wzoru umowy została zmieniona.

Pytanie 60

Dotyczy punktu 13.4 SIWZ.

Prosimy o potwierdzenie, czy obowiązek złożenia dokumentów potwierdzających wniesienie wadium w odrębnej kopercie dotyczy także wadium wnoszonego w pieniądzu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmienił treść punktu 13 SIWZ, określającego wymagania odnośnie wniesienia wadium.

W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu wskazane jest jedynie złożenie wraz z ofertą potwierdzenia przelewu. Nie jest to jednak wymóg bezwzględny.

Udzielone wyjaśnienia są obowiązujące.

Informuję również, że Zamawiający zmienił wymaganą liczbę sztuk produktu w części 15 poz. 2 z 6 sztuk na 3 sztuki. W związku z tym kwota wadium wymaganego w tej części wynosi 100,00 zł.

W załączeniu przekazuję jednolity tekst SIWZ oraz załączniki nr 1, 1a i 3 do SIWZ, uwzględniające udzielone wyjaśnienia i wprowadzone zmiany:

Jednocześnie informuję, że termin składania ofert został **przedłużony do dnia 25.03.2019 r. do godz. 09:00**. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 25.03.2019 r. o godz. 09:00. Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.