

Warszawa, 03.09.2018 r.

**Do uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

Wyjaśnienia treści SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę jednorazowych pojemników do transportu materiału tkankowego do badań w zakresie patomorfologii, nr PN –144/18/DF.

W odpowiedzi na zadane pytanie, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych(Dz. U. 2017r., poz. 1579 z późn. zm.) Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg załączenia do oferty próbek oferowanego asortymentu w celu weryfikacji zgodności asortymentu z opisem przedmiotu zamówienia ?

Wprowadzenie powyższego wymogu gwarantuje Zamawiającemu dokładne zweryfikowanie spełnienia wszystkich wymaganych parametrów zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Prosimy zatem o wprowadzenie stosownych modyfikacji/wymogów w SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, iż działając na podstawie zapisów Rozdziału III pkt 3 zdanie drugie zastrzegł sobie prawo do żądania złożenia przez Wykonawcę nieodpłatnych próbek wyrobów w przypadku powzięcia uzasadnionej wątpliwości co do zgodności oferowanych dostaw z opisem przedmiotu zamówienia, który stanowi **Załącznik nr 1 do SIWZ**.

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Pozycje 1 – 8 :

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników bez etykiet z piktogramami i zwrotami bezpieczeństwa dotyczącymi formaliny w języku polskim oraz miejscem do opisu (min. dane pacjenta, numer badania, data pobrania)? W związku z tym, że pojemniki z pozycji 1-8 są pojemnikami o małych pojemnościach umieszczenie powyższych oznaczeń jest niemożliwe ze względu na ograniczoną powierzchnię pojemnika co udowadnia rozporządzenie :

Zgodnie z Częścią II pkt 8 ppkt. 8.1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, każdemu wyrobowi musi towarzyszyć informacja konieczna do jego bezpiecznego i właściwego używania oraz konieczna do zidentyfikowania wytwórcy. Informacja taka umieszczana jest w formie trwale umieszczonej etykiety – jeżeli jest to możliwe. Pojemniki na próbki histopatologiczne określone w niniejszym formularzu cenowym o pojemności od pozycji 9 umożliwiają umieszczenie takich informacji przez co staje się to obowiązkiem wytwórcy. Podpunkt 8.3 i 8.4 powyższego rozporządzenia dokładnie określa jakie w szczególności informacje powinien wyrób medyczny posiadać. Do pojemników których pojemność uniemożliwia ich etykietowanie (poz 1-8) w pełnym zakresie treści etykiety tj. pojemników małopojemnościowych nie etykietuje się. Etykieta jest w takim

przypadku za duża co przewidział już ustawodawca posługując się frazą „o ile jest to możliwe” (Część II pkt 8 ppkt. 8.1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro).

Wnosimy zatem jak na wstępie.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie pojemników bez etykiet z piktogramami i zwrotami bezpieczeństwa dotyczącymi formaliny w języku polskim oraz miejscem do opisu (min. dane pacjenta, numer badania, data pobrania) z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie nr 3

Pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemnik bez etykiet z piktogramami i zwrotami bezpieczeństwa dotyczącymi formaliny w języku polskim oraz miejscem do opisu (min. dane pacjenta, numer badania, data pobrania) o pojemności 50 ml z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pojemnik bez etykiet z piktogramami i zwrotami bezpieczeństwa dotyczącymi formaliny w języku polskim oraz miejscem do opisu (min. dane pacjenta, numer badania, data pobrania) o pojemności 50 ml z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.

Pytanie nr 4

Pozycja 9:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki 120 ml ze szczelną zakrętką , bez etykiet z piktogramami i zwrotami bezpieczeństwa dotyczącymi formaliny w języku polskim oraz miejscem do opisu (min. dane pacjenta, numer badania, data pobrania), bez plomby uniemożliwiającej przypadkowe otwarcie pojemnika i rozlanie utrwalacza, bez klipsów ułatwiających otwieranie, przypadkowe. Pojemnik przezroczysty z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania pojemniki 120 ml ze szczelną nakrętką, pojemnik przezroczysty z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 5

Pozycja 9:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki 125 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki 125 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 6

Pozycja 10:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki 150 ml ze szczelną zakrętką , bez etykiet z piktogramami i zwrotami bezpieczeństwa dotyczącymi formaliny w języku polskim oraz miejscem do opisu (min. dane pacjenta, numer badania, data pobrania), bez plomby uniemożliwiającej przypadkowe otwarcie pojemnika i rozlanie utrwalacza, bez klipsów ułatwiających otwieranie, przypadkowe. Pojemnik przezroczysty z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 150 ml ze szczelną nakrętką, pojemnik przezroczysty z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 7**Pozycja 10:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 250 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 250 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 8**Pozycja 11:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 200 ml ze szczelną zakrętką, bez etykiet z piktogramami i zwrotami bezpieczeństwa dotyczącymi formaliny w języku polskim oraz miejscem do opisu (min. dane pacjenta, numer badania, data pobrania), bez plomby uniemożliwiającej przypadkowe otwarcie pojemnika i rozlanie utrwalacza, bez klipsów ułatwiających otwieranie, przypadkowe. Pojemnik przezroczysty z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 200 ml ze szczelną nakrętką, pojemnik przezroczysty z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 9**Pozycja 11:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 250 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 250 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 10**Pozycja 12:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 500 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 500 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 11**Pozycja 13:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 500 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 500 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 12**Pozycja 14:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 1000 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 1000 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 13**Pozycja 15:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 1000 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 1000 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 14**Pozycja 16:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 2300 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 2300 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 15**Pozycja 16:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 2300 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 2300 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 16

Pozycja 17:

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 3000 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 3000 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 17

Pozycja 18:

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 5000 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza do zaferowania pojemniki 5000 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 18

Pozycja 19:

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania pojemniki 10000 ml przezroczyste (nie białe) z „mlecznego” polipropylenu , wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemniki 10000 ml przezroczyste z „mlecznego” polipropylenu, wysokiej jakości, tworzywa sztucznego umożliwiającego wgląd w utrwalony materiał. Pozostałe wymogi określone przez Zamawiającego pozostają zachowane.

Pytanie nr 19

Pozycja 20 i 21, 23:

Wnioskujemy o wydzielenie z pakietu pozycji nr 20 i 21 i 23 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Wszyscy producenci pojemników histopatologicznych (poza firmą Elektro Med.) oferuje maksymalną ich pojemność na poziomie 11 litrów. Powyżej tej pojemności zaczynają się pojemniki na odpady medyczne, które błędnie i niezgodnie z przeznaczeniem stosowane są bardzo rzadko w pracowni histopatologii. Pojemniki 20, 30 litrowe, z uwagi na ich dużą pojemność która ogranicza funkcjonalność ,nie sprawdzają się w Zakładach Patologii przez co Wykonawcy nie oferują tego typu pojemników jako histopatologicznych. Wydzielenie ich do oddzielnego pakietu skutkować będzie większą konkurencyjnością ofert a co się z tym wiąże niższą ceną najkorzystniejszej z nich.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji nr 20 i 21 i 23 utworzenie z nich odrębnego pakietu.

Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów SIWZ:

- 1. Rozdz. III Opis przedmiotu zamówienia** poprzez dodanie pkt 5 o treści: „**Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Wykonawca może złożyć ofertę na jedną bądź pozycje wszystkie części zamówienia**”,
- 2. Rozdz. VIII, pkt 4, ppkt b Inne niezbędne dokumenty, które Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty** otrzymuje brzmienie: Podpisany załącznik nr 1 i/lub 1A do SIWZ - opis przedmiotu zamówienia oraz wypełniony formularz ofertowy – załącznik nr 2 do SIWZ.
- 3. Tworzy Załącznika nr 1A do SIWZ.**

Zmodyfikowane Załączniki nr 1 i 1A do SIWZ Zamawiający publikuje na stornie www.coi.pl w zakładce przedmiotowego przetargu.

Zamawiający informuje, że pozycja 23 w dotychczasowym Załączniku nr 1 do SIWZ nie występuje.

Pytanie nr 20

Pozycja 20 i 21, 23:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki innego koloru oraz bez etykiet i nie przeznaczonych do diagnostyki in vitro? Wyżej wymienione pozycje są wyrobami ogólnolaboratoryjnymi które nie podlegają obowiązkowi wpisu do rejestru wyrobu medycznego. Dla produktów ogólnolaboratoryjnych tzw niemedycznych producenci nie mają obowiązku wystawiania Deklaracji zgodności IVD . Nie podlegają również one kwalifikacji jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dn 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych i zostały przez polskiego ustawodawcę obłożone 23 % stawką VAT.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie pojemników innego koloru oraz bez etykiet i nie przeznaczonych do diagnostyki in vitro.

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 1– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 20ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 20ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.

Pytanie nr 22

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 2– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 35ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 35ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.

Pytanie nr 23

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 3– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 50ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 50ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.

Pytanie nr 24

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 4– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 50ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 50ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.

Pytanie nr 25

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 5– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 100ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 100ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zakręcany, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny, z osobno dołączoną etykietą z możliwością opisu danych, wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.

Pytanie nr 26

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 6– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zamykany na wcisk, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zamykany na wcisk, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 27

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 7– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zamykany na wcisk, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylny. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zamykany na wcisk, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylne. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 28

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 8– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 250ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zamykany na wcisk, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylne. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 250ml, pojemnik do transportu materiału tkankowego w roztworze formaldehydu o różnych stężeniach, pojemnik szczelnie zamykany na wcisk, pojemnik bezbarwny z wysokiej jakości tworzywa sztucznego – polipropylenu, pojemnik jednorazowego użytku, niesterylne. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 29

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 9– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Pytanie nr 30

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 10– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml lub 250ml.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 120ml lub 250ml.

Pytanie nr 31

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 11– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 250ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 250ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 32

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 12– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 250ml lub 500ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 250ml lub 500ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 33

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 13– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 500ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 500ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 34

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 14– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 800ml lub 1000ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 800ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 35

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 15– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 1000ml pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 1000ml pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 36

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 16– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 2 300-2500 ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 2 300-2500 ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 37

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 17– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 3000ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 3000ml, pojemnik koloru transparentnego. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 38

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 18– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 5000 ml. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 5000 ml. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Pytanie nr 39

JEDNORAZOWE POJEMNIKI DO TRANSPORTU, pozycja 19– Czy Zamawiający dopuści pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 10 000ml. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza pojemnik do transportu materiału tkankowego o pojemności 10 000 ml. Reszta parametrów zgodna z SIWZ .

Pytanie nr 40

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający, po podpisaniu umowy przekaze opiekunowi handlowemu przewidywany-orientacyjny w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogram oczekiwanych dostaw/zamówień.

Pytanie nr 41

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację.

Pytanie nr 42

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie „Nazwy producenta” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaoferowany wymagany asortyment.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną modyfikację Formularza cenowego poprzez dodanie „Nazwy producenta” oferowanego asortymentu.

Pytanie nr 43

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §8, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej umowy”

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację.

Pytanie nr 44

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Odpowiedź

Zamawiający informuje o dokonaniu modyfikacji Załącznika nr 6 do SIWZ poprzez dodanie w §5⁵ ustępu 5⁵ o treści: " W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.)."⁶

Pytanie nr 45

Zamawiający w projekcie umowy, Zamawiający w §8 określił wysokość kary umownej za odstąpienie Zamawiającego z powodu nienależytego wykonania lub nie wykonania umowy przez Wykonawcę na poziomie 20% wartości brutto niedostarczonego towaru.

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację.

Pytanie nr 46

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawę do Zamawiającego do czasu uregulowania należności.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację.

Zamawiający informuje o zmianie terminu składania ofert z dnia 04.09.2018r. na dzień 10.09.2018r.

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
I ZAOPATRZENIA
Centrum Onkologii-Instytutu
im. Marii Skłodowskiej-Curie
w Warszawie
mgr Monika Szwarczewska

KIEROWNIK
Sekcji Zaopatrzenia
Beata Poniżowska-Kuc

KIEROWNIK SEKCJI
ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii-Instytutu
im. Marii Skłodowskiej-Curie
w Warszawie
Marlena Bałkowska