

RCKiK.DOP.SZ-3321/25/20

Lublin dnia 7 lipca 2020 r.

DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW

dot. postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego – 5 części

W związku z zapytaniami do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, które wpłynęły od Wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j: Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Projekt umowy:

Dotyczy § 3 ust. 3

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Dotyczy § 3 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 3 pkt. 5 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Dotyczy § 5 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu ustosunkowania się do wniesionej przez Zamawiającego reklamacji na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – 3 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostarczenia towaru wolnego od wad z: „7 dni” na „7 dni roboczych”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Dotyczy § 7 ust. 1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „5 % niezrealizowanej części umowy”?

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis § 7 ust. 1.1 umowy powoduje, że wykonawca, który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.

W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Dotyczy § 9 ust. 1.a

Prosimy o wyjaśnienie i sprecyzowanie, że w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzając zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu do umowy. W takiej sytuacji ceny netto pozostają bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzając zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu do umowy. W takiej sytuacji ceny netto pozostają bez zmian.

Dotyczy § 10

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie w powyższym paragrafie ustępu mówiącego, że:

- Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron za 1 miesięcznym wypowiedzeniem,
- Rozwiązanie, o którym mowa w pkt. 1 powinno nastąpić w formie pisemnej i zawierać uzasadnienie pod rygorem nieważności,
- Każda ze stron może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia postanowień niniejszej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia

Dotyczy Część I, pozycja 6

W opisie przedmiotu zamówienia w poz. 6 jest najprawdopodobniej błąd, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie pipet o średnicy kapilary 0,8-1 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy Część I, pozycja 7

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje wymazówek z wacikiem z bawełny czy z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje wymazówek z wacikiem z tworzywa sztucznego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie wymazówek sterylnych pakowanych pojedynczo w próbki transportowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Część I, pozycja 17

Czy Zamawiający wyrazi na zaoferowanie statywu o wysokości nie większej niż 70 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

XX

Część 3, pozycja 1-2

Proszę o sprecyzowanie rozmiaru i długości igły.

Odpowiedź:

Rozmiary igły to odpowiednio: 0,7 x30 i 0,8x40

Część 3, pozycja 1

Czy Zamawiający ma na myśli rozmiar igły do iniekcji 0,7?

Odpowiedź:

Rozmiar 0,7x30

Część 3, pozycja 2

Czy Zamawiający ma na myśli rozmiar igły do iniekcji 0,9?

Odpowiedź:

Rozmiar 0,8x 40

Część 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a' 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 5 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Część 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 13 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Część 4, pozycja 1

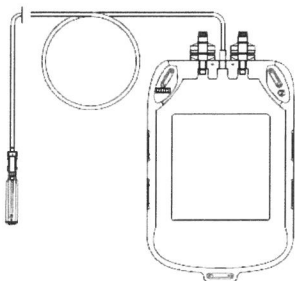
Czy Zamawiający dopuści przyrządy do pobierania i preparatyki krwi przeznaczone do bezpiecznego i efektywnego pobierania krwi, jej dalszej preparatyki i przechowywania.

WŁAŚCIWOŚCI:

Worek do upustu krwi składa się z:

- Pojemnika PCV o poj. 450ml oraz drenu łącznikowego typu luer-lock, który umożliwia połączenie z igłą luer oraz zacisku na drenie, zakończony igłą.
- Wyrób pakowany w opakowanie foliowe, sterylizowany tlenkiem etylenu.
- Prostota obsługi połączona z najwyższą jakością wykonania umożliwiając wydajną pracę i optymalne wykorzystanie komponentów krwi.

Odpowiedź:



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

XX

Część 3, pozycja 1-2

Czy zamawiający może konkretnie jakich rozmiarów igieł będzie potrzebować?

Odpowiedź:

Rozmiary igły to odpowiednio: 0,7 x30 i 0,8x40

Część 3 poz. 4

Czy Zamawiający może określić czy potrzebuje strzykawk dwuczęściowych czy trzyczęściowych.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje strzykawk dwuczęściowych.

Jednocześnie zamawiający informuje, że na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j: Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), zmienia zapisy w zakresie załącznika nr 1 w zakresie części nr 3. Zmieniony załącznik w załączniku.

Zmiany wchodzi z dniem podpisania. Pozostałe zapisy siwz pozostają bez zmian.

Z upoważnienia Dyrektora

Z-ca Dyrektora

ds. Ekonomiczno-Administracyjnych
Regionalnego Centrum
Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
w Lublinie

mgr Grzegorz Fiedorowicz

5

Starszy Specjalista

mgr Monika Trzcńska

Część 3: Igły i strzykawki

L.P	Opis i wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia	Kod (nr katalogowy) *	Wymagania zamawiającego	Wymiary oferowane oraz wielkość opakowania a jednostkowego*	Ilość sztuk*	Cena jednostkowa netto za szt. *	Wartość netto zamówienia poz. 7 x poz.8*	Podatek VAT% Kwota*	Wartość zamówienia brutto poz. 9+10*
1.	2.	3.	4.	5.	7.	8.	9.	10.	11
1	Igły j. u. do iniekcji Wyrób jałowy, nietoksyczny, apyrogenny. Jednorazowego użytku.0,7x30 mm. Igła zaopatrzona w nasadkę.		Zapakowany w opakowanie jednostkowe. Na opakowaniu umieszczone dane: numer identyfikacyjny, numer REF oraz data ważności. Na opakowaniu jednostkowym bądź na opakowaniu zbiorczym umieszczone dane dotyczące warunków przechowywania. Instrukcja użytkowania w języku polskim		1 300				
2	Igły j. u. 0,8X40 mm Wyrób jałowy, nietoksyczny, apyrogenny. Jednorazowego użytku. Igła zaopatrzona w nasadkę.		Zapakowany w opakowanie jednostkowe. Na opakowaniu umieszczone dane: numer identyfikacyjny, numer REF oraz data ważności. Na opakowaniu jednostkowym bądź na opakowaniu zbiorczym umieszczone dane dotyczące warunków przechowywania. Instrukcja użytkowania w języku polskim		800				
4	Strzykawki 5 ml z końcówką luer		Wyrób jałowy, nietoksyczny, apyrogenny. Jednorazowego użytku. Na opakowaniu umieszczone dane: pojemność strzykawki,numer REF ,numer		1 300				

