

ZP/10/2025

RCKiK/DAG/ZP/3637/2025

Wałbrzych, 03.09.2025 r.

Zamawiający:

Regionalne Centrum Krwiodawstwa

i Krwiolecznictwa

ul. B. Chrobrego 31

58-300 Wałbrzych

Biuletyn Informacji Publicznej

RCKiK w Wałbrzychu

Wyjaśnienia treści zapytania ofertowego

Zmiana treści zapytania ofertowego

Nazwa postępowania: *Dostawa odczynników diagnostycznych i krwinek wzorcowych do badań immunohematologicznych przez okres 12 miesięcy, w podziale na 2 części, nr postępowania: ZP/10/2025*

Tryb postępowania: *zapytanie ofertowe*

W związku z pytaniami, które wpłynęły do Zamawiającego, w przewidzianym w zapytaniu ofertowym terminie, poniżej udostępnia się ich treść wraz z udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 1

Dot. wymagania w załączniku nr 1b do zapytania ofertowego

„Odczynniki spełniające wymagania określone w aktach wykonawczych Ministra Zdrowia do ustawy o publicznej służbie krwi z dnia 22 sierpnia 1997 r. z późn. zm., pochodzące od jednego producenta celem pełnej walidacji metody (nie dotyczy płynów systemowych).”

Czy w pozycji nr 6 można zaoferować surowicę poliwalentną zieloną innego producenta niż pozostałe odczynniki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie surowicy poliwalentnej pochodzącej od producenta innego niż pozostałe odczynniki.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokonuje zmiany zapisów załącznika nr 1b

Pytanie 2

Dot. wymagania w załączniku nr 1b do zapytania ofertowego

„Certyfikat CE oraz deklarację zgodności zgodnie z wymaganiami wspólnoty europejskiej dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746).”

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaganie dotyczy odczynników z pozycji od 1 do 7 oraz pozycji 9, a dla pozostałych czyli pozycji numer: 8,10,11,12,13 należy załączyć deklaracje zgodności producenta?

Uzasadnienie:

Zgodnie z Rozporządzeniem 2017/746 oraz Dyrektywa 98/79/WE tylko niektóre odczynniki muszą być certyfikowane przez Jednostkę notyfikowaną.

Dla pozycji 8,10,11,12,13 załączenie do oferty certyfikatów jednostki notyfikowanej jest niemożliwe do spełnienia

przez jakiegokolwiek wykonawcę, ponieważ są one wprowadzane na rynek UE na podstawie deklaracji zgodności producenta tj. bez udziału jednostki notyfikowanej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby wykonawca dostarczył certyfikat CE oraz deklarację zgodności, zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746. Zatem, jeśli rozporządzenie nie nakłada takiego obowiązku, to wykonawca nie dostarcza przedmiotowych dokumentów odnośnie danego produktu.

Pytanie 3

Czy dostawy muszą być realizowane w warunkach zgodnie z wymaganiem producenta określonym w instrukcji używania zgodnie z Rozporządzeniem UE 2017/746?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby dostawy (warunki transportu) asortymentu odbywały się zgodnie z wymaganiami producenta.

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmiany załącznika nr 1a i 1b w punkcie 5 „Wymagania dotyczące odczynników”.

Pytanie 4

Dotyczy wymagania: Możliwość zamówienia odczynników w sytuacjach pilnych w trybie CITO poza terminem ujętym w harmonogramie dostaw do 48 h w dni robocze.

Uprzejmie informujemy, że wymaganie jest możliwe do spełnienia tylko wówczas, jeśli zamówienie wpłynie do godziny 10:00 w dzień roboczy.

Dostawy na cito wymagają czasu 3 dni roboczych i o taką zmianę wnioskujemy tj dostawy na CITO w czasie maximum 3 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dla zamówień złożonych do godziny 10:00 w dzień roboczy termin realizacji zamówień na CITO wynosi do 48 h w dni robocze. W innym przypadku termin realizacji zamówień na CITO wynosi do 72 h w dni robocze.

Pytanie 5

Dotyczy umowy §7 ust 3

Prosimy o dopisanie ,że Zamawiający powiadomi wykonawcę o zakupie interwencyjnym pisemnie na email poprzez wskazanie w którym podmiocie dokona zakupu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy.

Pytanie 6

Dotyczy umowy §7 ust 4

Wnosimy o zmianę klauzuli umownej:

Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego po potwierdzeniu/podpisaniu jej przez Wykonawcę i odesłaniu niezwłocznie do Zamawiającego

Uzasadnienie:

Zamawiający nadużywa roli dominującej w stosunku do wykonawcy poprzez niekorzystne i jednostronne kształtowanie zapisów umowy. Skutkiem czego bez zgody wykonawcy będzie dokonywał potrąceń kar z należności, nawet jeśli będzie ona bezzasadna. Zamawiający nie jest jednostką nieomylną, zatem wzajemna współpraca winna przebiegać poprzez ustalenia obustronne a potrącenia za wiedzą wykonawcy. Podpisanie noty przez Wykonawcę, jest elementem transparentności księgowej. Ponadto zgodnie z kc aby potrącenie było skuteczne, muszą być

spełnione przesłanki – obie strony muszą być względem siebie wierzycielami i dłużnikami, a wierzytelności muszą być pieniężne i wzajemne. Kluczowe jest, aby wierzytelność z tytułu kary umownej była wymagalna, a na wierzyciela ciąży obowiązek złożenia drugiej stronie wezwania do zapłaty przed dokonaniem potrącenia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy §7 ust 4 umowy.

Zamawiający publikuje załączniki nr 1a i 1b do zapytania ofertowego po dokonanych zmianach. Zmiany odnoszą się do punktów:

Załącz. nr 1a – pkt 5 i 6 „Wymagań dotyczących odczynników”

Załącz. nr 1b – wiersz nr 6 i 8 tabeli, pkt nr 5 i 7 „Wymagań dotyczących odczynników”

Wykonawca zobowiązany jest do złożenia wraz z ofertą załączników nr 1a i/lub 1b **po zmianie**. Nie należy korzystać z załączników nr 1a i 1b przed zmianą.

Powyższe wyjaśnienia oraz informacje stanowią integralną część zapytania ofertowego oraz podlegają publikacji na stronie, na której opublikowano zapytanie ofertowe.