

Pytania i wyjaśnienia dotyczące treści SIWZ

dotyczy: postępowania o udzielenia zamówienia publicznego na dzierżawę analizatora i dostawy odczynników laboratoryjnych.

Poniżej przedstawiamy Państwu pytania w sprawie wyjaśnienia zapisów w dokumentacji przetargowej, które wpłynęły do Zamawiającego od biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

Bezpośrednio pod każdym pytaniem zamieszczamy odpowiedzi, które wyjaśniają poruszony problem.

Pytanie 1 - dotyczy zadania 4, poz. 2, 4, 6, 16 (produkty pochodne z krwi)

Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw wskazanych wyżej krwinek wzorcowych, oraz złożenie zamówienia stałego na rok kalendarzowy na krwinki abyśmy mogli nadzorować płynność dostaw na podstawie harmonogramu dostaw?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 - dotyczy zadania 4, poz. 17 – odczynnik monoklonalny anty IgG

Wnosimy o dopuszczenie w pozycji 18, Zadania 4 odczynnika monowalentnego anty-IgG jako produktu równoważnego dla odczynnika anty-IgG zgodnie z art. 29 pzp ust 1 do 3 oraz zgodnego z art. 29 ,art. 30 Pzp

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 – dotyczy zadania 4 pozycja 4 Konserwowane krwinki wzorcowe do wykrywania przeciwciał

Prosimy o wyjaśnienie czy krwinki mają być stężone czyli do przygotowania przed wykonaniem testu czy gotowe do użycia w metodzie probówkowej i szkiełkowej?

Odp. Krwinki mają być stężone czyli do przygotowania przed wykonaniem testu.

Pytanie 4 - dotyczy zadania 4 pozycja 2 Krwinki wzorcowe do układu AB0 25%,

Prosimy o wyjaśnienie czy parametr określony na poziomie 25% to Hematokryt krwinek ?

Czy może być wyższy hematokryt niż 25% ?

Odp. Hematokryt może być wyższy niż 25%.

Pytanie 5 - dotyczy zadania 4 pozycja 16 zestaw próbek kontrolnych

Zamawiający wymaga dostaw zestawu w buteleczkach z kroplomierzem?

Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6 - dotyczy zadania 4 pozycja 14

Czy surowica powinna być barwiona na zielono?

Odp. Może, ale nie musi.

Pytanie 7 - dotyczy zadania 4 pozycja 3 standard anty-D

Czy odczynnik ma być gotowy do użycia w metodzie probówkowej?

Odp. Tak

Pytanie 8 - dotyczy zadania 4 pozycja 3 standard anty-D

Czy Zgodnie z norma harmonizowaną PN-EN 13640:2005 Badanie trwałości odczynników do diagnostyki in vitro oraz PN-EN 14971 zarządzanie ryzykiem odczynnik musi zachowywać czułość diagnostyczna przez cały okres daty ważności określony na etykiecie?

Odp. Tak.

Pytanie 9 - dotyczy zadania 5 pozycja 6 -krwinki

Prosimy o doprecyzowanie : czy krwinki należy zaproponować na 5000 badań ?

Odp. Tak.

Pytanie 10 - dotyczy zadania 5 pozycja 6 -krwinki

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników i kart takiej samej produkcji jak system DiaMed jeśli nie to prosimy o usunięcie z siwz wymagania jednego producenta ?

Odp. Tak.

Pytanie 11 - dotyczy zadania 5 pozycja 6 - krwinki

Czy Zamawiający dopuszcza produkty równoważne z opisanymi zgodnie z art. 29 Pzp ?

Odp. Nie.

Pytanie 12 - dotyczy SIWZ, wymagania do zadania 5

Bezpośrednio pod każdym zadaniem (załącznik nr 4 do SIWZ), znajdują się wymagane parametry sprzętu medycznego i odczynników oraz parametry techniczne, które będą punktowane przy ocenie ofert.

Oferowane odczynniki oraz sprzęt medyczny muszą bezwzględnie spełniać parametry określone dla każdego z nich przez Zamawiającego w SIWZ (patrz parametry wymagane i oceniane zał. Nr 4 do SIWZ).Wymagane jest aby wszystkie mikrokarty pochodziły od jednego producenta.

Wnosimy o korektę siwz poprzez wyeliminowanie wymagania jednego producenta. Jest to system manualny podobnie jak zadanie nr 4 (brak wymagania jednego producenta) zatem jednoznacznie wskazujemy ,że pochodzenie jednolite produktu ze Szwajcarii nie jest gwarantem wysokich parametrów diagnostycznych tylko formą ograniczenia dostępu do postępowania wykonawcom/producentom którzy nie posiadają w ofercie 2 elementów. Jeden producent uniemożliwia uzupełnienie oferty poprzez zakup 2 elementów np. pozycji : karta IgG-IgA-IgM-C3c-C3d (tylko 2 producentów na rynku). Ponadto jedno LOGO nie zapewni czułości metody jest to zatem zapis który ma gwarantować firmie DiaMed ,że będą jedynymi oferentami. Wskazujemy ,że metody manualne charakteryzują się odczytem makroskopowym czyli (odczytuje personel a nie maszyna). Zachodzi zatem domniemanie, że jedno logo wszystkich oferowanych towarów ułatwi odczyt makroskopowy co wydaje się niedorzecznym

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 - dotyczy zadania nr 5 pozycja 6

Czy końcówki do pipet mają być towarem który podlega ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r wraz ze.zm.?

Odp. Kończówki do pipet w zad. 5 poz. 6 mogą , ale nie muszą być towarem który podlega ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r wraz ze.zm.

Pytanie 14 - dotyczy zadania nr 5 pozycja 7

Prosimy o podanie ilości końcowej do pipet (pozycja 7) abyśmy nie musieli domniemywać jakie są wymagania Zamawiającego . Ponadto wykonawca na podstawie Pzp ma prawo do w/w informacji w celu oszacowania zamówienia.

Odp. 15.000.

Pytanie 15 - dotyczy zadania nr 5

Prosimy o podanie parametrów sprzętu DiaMed: czas wirowania i siła wirowania, czas inkubacji i temperatura inkubacji.

Odp. Zgodnie z zaleceniami producenta.

Pytanie 16 - dotyczy zadania nr 5

Dostawca odczynników zapewni obsługę serwisową zamkniętego systemu DIA MED i zobowiązuje się do corocznego, bezpłatnego przeglądu serwisowego (2x w trakcie trwania umowy).

Prosimy o zmianę siwz poprzez odstąpienie od wymagania .usługę posprzedażową powinien świadczyć sprzedający .

LUB

Przesłanie do wiadomości wykonawców jako załącznik do siwz kopii karty serwisowej sprzętu

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17 - Wniosek o korektę siwz w zawiązku z wymaganiami:

Do oferty należy załączyć oświadczenie Producenta posiadanego przez zamawiającego systemu o możliwości stosowania oferowanych odczynników z tym sprzętem.

Wymagane jest, aby odczynniki były gotowe do użycia i pochodziły od jednego producenta...

Wymagane jest aby wszystkie mikrokarty pochodziły od jednego producenta

- a) Opis przedmiotu zamówienia powinien zawierać wymagania funkcjonalne i techniczne aby wykonać określone badanie aby wykonawca identyfikował wymagania zamawiającego i mógł zaproponować rozwiązanie technologiczne, które posiada w ofercie oraz spieniające wymagania SIWZ a nie eliminować z rynku producentów z UE na korzyść producenta z siedzibą w Szwajcarii poprzez wymaganie oświadczenia firmy DiaMed do oferty.

Takie oświadczenie jest niemożliwe do pozyskania co stanowi barierę a ponadto w/w firma dyktuje warunki innym wykonawcom . Stała się stroną trzecią postępowania .

„Specyfikacje techniczne sporządzane przez publicznych nabywców muszą umożliwiać otwarcie zamówień publicznych na konkurencję oraz realizację celów w zakresie zrównoważonego rozwoju. W tym celu należy umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań technicznych, norm i specyfikacji technicznych na rynku, w tym ofert opracowanych na podstawie kryteriów wykonania związanych z cyklem życia procesu produkcji robót budowlanych, dostaw i usług oraz ich zgodności z zasadą zrównoważonego rozwoju.”

Zgodnie z art. 29 ust. 3 oraz art. 30 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający jest zobowiązany do dopuszczenia rozwiązań równoważnych z opisywanymi tym bardziej, że zastosowano opis konkretnej marki, źródło pochodzenia, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co prowadzi do uprzywilejowania pewnych przedsiębiorstw lub produktów i stawia w uprzywilejowanej pozycji konkurencję w celu wyeliminowania pozostałych uczestników rynku, a co z kolei nie znajduje uznania w doktrynie Urzędu Zamówień Publicznych.

- b) Zamawiający poprzez w/w wymaganie dał prawo dotychczasowemu dostawcy DiaMed o decydowaniu kto może złożyć zamówienie i tym samym działa na szkodę jednostki publicznej . Opis przedmiotu zamówienia ewidentnie był tworzony przy współudziale dotychczasowego dostawcy .

W związku z powyższym wnosimy o zmianę SIWZ poprzez odstąpienie od wymagania załączenia opinii DiaMed oraz jednego producenta , ponieważ chcemy wykonać umowę samodzielnie bez udziału firmy DiaMed do czego mamy pełne prawo . Zamawiający nie może utrudniać złożenia oferty uzależniając wykonawców od interesów DiaMed tylko dlatego, że dotychczas z nim współpracował. Jakikolwiek preferencje co do pochodzenia towaru i wymuszania kontaktów z drugim wykonawcą (oferentem) jest karane z KK oraz KC.

Odp. Podtrzymujemy zapisy w SIWZ.

Pytanie 18 - dotyczy § 1 ust. 1 projektu umowy

Czy Zamawiający może wyjaśnić, czy dopuści również zaoferowanie odczynników nie sklasyfikowanych przez wytwórcę jako wyroby medyczne (do ogólnego użytku laboratoryjnego) i w takim przypadku czy zezwoli na złożenie stosownego oświadczenia?

Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiające nie może zgodzić się aby wszystkie odczynniki i artykuły medyczne nie były sklasyfikowane jako wyroby medyczne.

Pytanie 19 - dotyczy § 1 ust. 6 projektu umowy

Czy Zamawiający przewiduje również realizację wskazanego obowiązku w postaci przesłania jednorazowego po podpisaniu umowy kart charakterystyk w postaci plików nagranych na płytę CD lub załączników e-mail?

Odp. Tak.

Pytanie 20 - dotyczy § 5 ust. 3 projektu umowy

Czy Zamawiający może uzasadnić wymaganie długiego terminu płatności, tj. 60 dni?

Odp. Zgodnie z Ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowym.

Pytanie 21 - dotyczy § 6 projektu umowy

Czy Zamawiający może wyjaśnić, czy przewiduje również:

- A. zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?
- B. zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

- C. zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odp. Zgodnie z § 6 ust. 3 projektu umowy.

Pytanie 22 - dotyczy § 3 projektu umowy

Czy Zamawiający może wyjaśnić, czy będzie stosował limit kar umownych, których suma nie przekroczy X% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odp. Zamawiający nie będzie stosował limitu kar umownych, których suma nie przekroczy X% wartości netto przedmiotu Umowy

Pytanie 23 - dotyczy § 6 projektu umowy

Czy Zamawiający może wyjaśnić, czy przewiduje e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odp. Zamawiający przewiduje e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji.

Pytanie 24 - dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający może wyjaśnić, czy przewiduje dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w umowie powodujące zmianę treści i sensu umowy.

Pytanie 25 - dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający może wyjaśnić, jaki przewiduje **maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa?**

Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odp. Zamawiający nie przewiduje aneksowania terminu obowiązywania umowy.

Pytanie 26 - dotyczy zadania nr 5 -odczynniki do zamkniętego systemu DIA-MED

Prosimy o doprecyzowanie czy w kolumnie "Producent" formularza cenowego (zał. nr 4 do SIWZ), Zamawiający wymaga podania nazw handlowych oraz numerów katalogowych oferowanych produktów, celem ich identyfikacji i możliwości weryfikacji stawianych w SIWZ wymagań przedmiotowych?

Odp. W kolumnie "Producent" formularza cenowego (zał. nr 4 do SIWZ), Zamawiający wymaga podania nazw handlowych oraz numerów katalogowych oferowanych produktów, celem ich identyfikacji i możliwości weryfikacji stawianych w SIWZ wymagań przedmiotowych.

Pytanie 27 - dotyczy zadania nr 5 -odczynniki do zamkniętego systemu DIA-MED

Prosimy o podanie nazwy sprzętu, do którego odczynniki oczekuje Zamawiający w zakresie zadania 5?

Odp. SYSTEM DIA MED: wirówka ID-centrifuge 6S i inkubator ID 37SI.

Pytanie 28 - dotyczy zadania nr 5 -odczynniki do zamkniętego systemu DIA-MED

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane karty były przewidziane instrukcją użycia sprzętu DiaMed, do którego Zamawiający oczekuje produktów w zakresie zadania 5?

Odp. Tak.

Pytanie 29 - dotyczy zadania nr 5 -odczynniki do zamkniętego systemu DIA-MED

Prosimy o potwierdzenie, że odczynniki o których mowa w pkt 7 wymaganych parametrów jakościowo-technicznych należy wycenić w poz. 4 formularza cenowego (załącznik nr 4 do SIWZ)?

Odp. Tak.

Pytanie 30 - dotyczy zadania nr 3 poz. 5

Zamawiający wymaga testu kasetkowego do oznaczania w moczu i surowicy?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania testu kasetkowego do oznaczania w moczu i surowicy.

Pytanie 31 - dotyczy zadania nr 3 poz. 9

Zamawiający dopuszcza test o czułości 98,8% (adenowirus) i 96,3% (rotawirus)?

Odp. Zamawiający dopuszcza test o czułości 98,8% (adenowirus) i 96,3% (rotawirus).

Pytanie 32 - dotyczy zadania nr 3 poz. 9

Czy w zad 3 poz. 9 Zamawiający dopuści op = 10 testów?

Odp. Zamawiający dopuści op = 10 testów, po przeliczeniu wg. potrzeb zamawiającego.

Pytanie 33 - dotyczy zadania nr 3 poz. 13

Czy w poz. 13 Zamawiający dopuści zestaw nie będący odczynnikiem/ wyrobem medycznym? Jeżeli nie to czy wydzieli tę pozycję do osobnego pakietu?

Odp. Zamawiający **dopuszcza** zestaw nie będący odczynnikiem/ wyrobem medycznym **w zad. 3 poz.13.**

Pytanie 34 - dotyczy zadania nr 3 poz. 14

Czy w poz. 14 ze względu na fakt, iż płytki MIC kolistyna i nośnik zawiesiny są sprzedawane osobno, Zamawiający dopuści wycenę tych 2 produktów niezbędnych do wykonania testu?

Odp. Zamawiający dopuści.

Dyrektor
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Łowiczu

Jacek Kaniewski