



SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o.



SOSNOWIECKI SZPITAL
MIEJSKI
sp. z o.o.

41-219 SOSNOWIEC

UL. SZPITALNA 1

TEL. (32) 4130 100

FAX (32) 4130 112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

ZAREJESTROWANY
W SĄDZIE REJONOWYM
KATOWICE - WSCHÓD
W KATOWICACH
WYDZIAŁ VIII GOSPODARZY
KRAJOWEGO REJESTRU
SĄDOWEGO POD NUMEREM
0000476320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY
68 347 000,00 ZŁ

Sosnowiec, dn. 09.05.2017r.

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW WRAZ Z DZIERŻAWĄ SPRZĘTU DO BADAŃ**
Znak sprawy ZP-2200- 15/17

Wyjaśnienia Zamawiającego

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr poz. 5 wymaga aby krwinki wzorcowe do oznaczania układu ABO zawieszane w roztworze PBS gotowe do użycia miały stężenie serologiczne równe 10% i były w związku z tym przeznaczone wyłącznie do stosowania w metodzie szkiełkowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 1 poz. 5 aby krwinki wzorcowe do oznaczania układu ABO zawieszane w roztworze PBS gotowe do użycia miały stężenie serologiczne równe 10% i były w związku z tym przeznaczone wyłącznie do stosowania w metodzie szkiełkowej.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 6 wymaga aby zgodnie z obowiązującymi przepisami Krwinki kontrolne posiadały Certyfikat WE potwierdzający właściwą klasyfikację oraz nadzór jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w Pakiecie Nr 6 aby zgodnie z obowiązującymi przepisami krwinki kontrolne posiadały Certyfikat WE potwierdzający właściwą klasyfikację oraz nadzór jednostki notyfikowanej (zgodnie z pkt. V.2.1. SIWZ).

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu nr 2, Załącznik nr 4.2 Formularz asortymentowo-cenowy, punkt 6. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuści system, w którym pipety automatyczne z funkcją multidozowania pochodzą od innego producenta niż mikrokarty, odczynniki i pozostały sprzęt? Pipety te stanowią zwalidowany element systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie jeśli pipety zostały zwalidowane do systemu, w którym będą wykorzystywane.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 2, Załącznik nr 4.2 Formularz asortymentowo-cenowy, punkt 10. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania oprócz odczynników do kontroli wewnątrz i zewnątrzlaboratoryjnej, również materiału kontrolnego do codziennej kontroli wewnątrzlaboratoryjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania oprócz odczynników do kontroli wewnątrz i zewnątrzlaboratoryjnej również materiału kontrolnego do codziennej kontroli wewnątrzlaboratoryjnej.

Pytanie nr 5

Czy zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1-3 (załącznik nr 4.1) dopuści zaoferowanie odczynników o maksymalnej objętości 10 ml? Nadmieniam, iż termin ważności odczynników wynosi co najmniej 12 miesięcy, co eliminuje ryzyko niewykorzystania całego opakowania w okresie ważności odczynnika.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6

Czy zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 6 (załącznik nr 4.1) dopuści zaoferowanie krwinek kontrolnych o maksymalnej objętości 5 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający za wystarczającą mu ilość uznał 72 opakowania krwinek po 2 ml. Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. nr 6 krwinek kontrolnych o objętości max. 5 ml, pod warunkiem że zostaną zaoferowane 72 opakowania krwinek kontrolnych co zabezpieczy ciągłość wykonywania kontroli w dwóch laboratoriach w czasie trwania umowy.

W takim przypadku należy dokonać modyfikacji załącznika 4.1. do SIWZ w tym zakresie następująco:

Lp.	Nazwa odczynnika	Jedn. miary	Ilość na 36 m-cy	Największa dopuszczalna wielkość opak. jednostk.
6.	Krwinki kontrolne do kontroli oznaczania grup krwi, przeciwciał grupowych	opakowanie	72	5ml Podać wielkość oferowanego opakowania

dot. Pakiet nr 2 - Odczynniki i sprzęt do badań immunohematologicznych wykonywanych za pomocą metod z użyciem technologii aglutynacji mikrokolumnowej (Pyt. od 7 do 26)

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby screening przeciwciał odbywał się na 3 krwinkach wzorcowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby screening przeciwciał odbywał się na 3 krwinkach wzorcowych

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane karty były wypełnione żelem i podłożem separującym?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane karty składały się z 6 mikrokolumn?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby zaoferowane karty składały się z 6 mikrokolumn

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej, innej niż wskazana krajowa z IHiT w Warszawie, co jest zgodne z obowiązującymi przepisami?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Prosimy o potwierdzenie ilości wymaganych kontroli zewnątrzlaboratoryjnych? W poz. 10 warunków granicznych dotyczących metodyki i odczynników wskazano ilość 5 razy w roku, a poz. 2 warunków dodatkowych 4 razy do roku.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania kontroli zewnętrznej w ilości 4 razy w roku zgodnie z punktem 2 Warunki dodatkowe. Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników zgodnie z punktem 10 Warunków granicznych dotyczących metodyki i odczynników ponieważ otrzymuje dodatkowo kontrolę zewnątrzlaboratoryjną raz w roku z RCKiK w Katowicach. W sumie z zaoferowaną kontrolą zewnątrzlaboratoryjną (4 kontrole na rok) stanowi to 5 kontroli rocznie.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby codzienny zestaw kontrolny do mikrometody (do oceny technik manualnych przy ozn. ag grup krwi i p/c) zawierający zarówno przeciwciała anti-D (0,05 IU/mL) oraz anti-Fya zgodnie z obowiązującymi przepisami?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaferowania zestawu kontrolnego do codziennej kontroli badań wykonywanych techniką mikrokolumnową (ozn. grupy krwi i przeciwciał) który spełniał będzie wymagania zawarte w obowiązujących przepisach, czyli: „Kontrolę krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał odpornościowych w PTA należy wykonać za pomocą surowic ze słabymi przeciwciałami np. Standard anti-D 0,05IU/ml **lub** anti-E **lub** anti-Fya”.

Pytanie nr 13

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym oferowanych wyrobów, Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym sukcesywna realizacja przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2 będzie odbywała się wg załączonego do oferty/dostarczanego raz w roku harmonogramu na dany rok (dot. odczynników, kart, materiałów zużywalnych oraz krwinek), a w sytuacjach pilnych na cito do 48 godzin od daty złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14

Prosimy o doprecyzowanie czy wymagane terminy dostaw podane w godzinach, liczone są w dniach roboczych tzn. jeżeli np. 48 godzina wypada w sobotę/niedzielę to czas realizacji dostawy przechodzi na pierwszy następujący po dniach wolnych dzień roboczy, zgodnie z zapisami ustawy pzp?

Odpowiedź:

Podane terminy realizacji dostaw dotyczą dni roboczych

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wymaga do badania grupy krwi noworodka zaferowania odczynników pochodzących z 2 różnych klonów, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami (rozdz. 7.11.4.2)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przy oznaczaniu grup krwi noworodka, aby oznaczenie wykonywane było za pomocą dwóch różnych klonów lub z jednego klonu ale różnych numerów serii anti-A, anti-B oraz dwóch odczynników anti-D klasy IgM, pochodzących z różnych klonów, z których przynajmniej jeden nie wykrywa antygeny DVI.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wymaga aby jedna z kart do badania grupy krwi noworodka posiadała możliwość wykrycia DVI+ zgodnie z obowiązującymi przepisami?

Odpowiedź:

Zgodnie z obowiązującymi przepisami oznaczenie RhD u noworodka należy wykonać za pomocą dwóch odczynników anti-D klasy IgM pochodzących z różnych klonów, z których przynajmniej jeden umożliwia wykrycie słabej ekspresji tego antygeny.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wymaga aby badanie grupy krwi noworodka odbywało się na innych klonach Anti-A, Anti-B, Anti-D?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przy oznaczaniu grup krwi noworodka, aby oznaczenie wykonywane było za pomocą dwóch różnych klonów lub z jednego klonu ale różnych numerów serii anti-A, anti-B oraz dwóch odczynników anti-D klasy IgM, pochodzących z różnych klonów, z których przynajmniej jeden nie wykrywa antygeny DVI.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający wymaga zaferowania wszystkich mikrokart w temperaturze pokojowej 18-25 stopnia C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie wszystkich mikrokart przechowywanych w temperaturze 18-25 stopnia C i w tym przypadku spełnienie zapisu punktu 11 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w przypadku zaferowania mikrokart z koniecznością przechowywania w temperaturze 2-8 stopnia wymaga dostarczenia na koszt Wykonawcy witryn chłodniczych oznakowanych CE z elektronicznym monitoringiem temperatury z możliwością zapisu danych z odczytu na dysku twardym komputera?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana wirówka posiadała wyjmowany bez użycia narzędzi rotor w celu łatwej dezynfekcji komory wirowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby zaferowana wirówka posiadała wyjmowany bez użycia narzędzi rotor w celu łatwej dezynfekcji komory wirowania.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowana wirówka charakteryzowała się stałym czasem i prędkością wirowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zaferowana wirówka charakteryzowała się stałym czasem i prędkością wirowania.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23

W związku z wymogiem „*Wszystkie niezbędne elementy (mikrokart, odczynniki, sprzęt) do wykonania badania od jednego producenta, zapewniające walidację metody. Nie dotyczy końcówek do pipet*”, prosimy o wyjaśnienie do czego Zamawiający będzie wykorzystywał pipety manualne, opisane w pkt 4 – tabeli 3 dzierżawa, skoro pipety dedykowane do oferowanych mikrotestów zostały ujęte w pkt. 3? W przypadku jeżeli nie będą one służyć do wykonywania opisanych badań na mikrokolumnach prosimy o odstąpienie w ich przypadku od wymogu jednego producenta.

Odpowiedź:

Pipety manualne będą stanowiły rezerwę dla pipet automatycznych i będą w razie potrzeby wykorzystywane do wykonywania badań na mikrokolumnach. Zamawiający dopuszcza, aby pochodziły od innego producenta jeśli zostały zwalidowane do systemu, w którym będą wykorzystywane.

Pytanie nr 24

Prosimy o podanie parametrów wymaganych pipet z pkt 4 – tabeli 3 dzierżawa, ilości wymaganych do nich końcówek?

Odpowiedź:

Pipety dedykowane do wykonywania badań na mikrokolumnach. Ilość końcówek dla obydwu laboratoriów – 1000 sztuk na okres 36 miesięcy.

Pytanie nr 25

Prosimy o zmodyfikowanie parametru ocenianego „Wielkość zaferowanego opakowania mikrokart nie przekracza 50 sztuk mikrokart”, poprzez dodanie zapisu „dotyczy kart grupowych”? Karty do przeglądowego badania przeciwciał oraz właściwej próby krzyżowej zużywane są w bardzo dużych ilościach, zaferowanie większych opakowań będzie dla Zamawiającego wygodniejsze, karty będą pochodzić z jednej serii odczynnikowej, co uprości procedury „jakościowe” oraz dopuszczeniowe do badań w laboratoriach.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku oraz przyzna 10 pkt ofercie zawierającej opakowania mikrokart nie przekraczające 300 sztuk? Wskazujemy, że wielkość opakowania nie wpływa na jakość oferowanego produktu, tym samym taki warunek w kryterium jakości, wydaje się nieuzasadniony i ogranicza jedynie możliwość złożenia bardziej korzystnej cenowo oferty przez wykonawców dysponującymi większymi

opakowaniami.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 27 Dotyczy Pakietu nr 2, Tabela 3, poz. 5 – statywy robocze do kaset

Czy statywy robocze do kaset mogą pochodzić od innego producenta niż wirówka i inkubator lecz kompatybilne z kartami

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, aby statywy robocze pochodziły od innego producenta niż wirówka i inkubator lecz były kompatybilne z kartami.

Pytanie nr 28 Dotyczy Pakietu nr 2, Tabela 3, poz. 3 i 4 -pipety

Jeżeli zamawiający dopuszcza końcówki do pipet pochodzące od innego producenta (patrz pkt. 6 warunki graniczne), czy dopuści zatem aby pipety opisane w pkt. 3 i 4 Tabeli nr 3 pochodziły od innego producenta niż wirówka i inkubator lecz kompatybilne i dozujące zgodnie z metodyka stosowania kart i odczynników.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie jeśli pipety zostały zwalidowane do systemu w którym będą wykorzystywane.

Pytanie nr 29 Dotyczy Pakietu nr 2, kryterium „jakość”, pkt. 4 – transport odczynników w warunkach monitorowanych

Z uwagi na niezgodność w pkt. 3 Tabeli nr 3 oraz kryterium jakości dla Pakietu nr 2 pkt. 4 wnosimy o zmianę w pkt. 4

Jest: „transport odczynników w warunkach monitorowanych”

Powinno być: „transport zgodny zaleceniami producenta”

Wskazujemy, że jeżeli producent zaleca transport nie wymagający monitorowania to warunek transportu monitorowanego jest niezgodny z jego zaleceniami. Jako dokument potwierdzający spełnianie warunku jakościowego proponujemy oświadczenie wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30 Dotyczy Pakietu nr 2, warunki graniczne, pkt. 11 - klimatyzator

Wnosimy o odstąpienie od wymagania dostarczenia wraz z montażem urządzenia klimatyzującego jako niezgodnego z wymaganiami producenta oferowanych kart i odczynników do mikrometody.

Wskazane wymaganie jest całkowicie bezzasadne, gdyż zapewnienie warunków pracy w laboratorium powinno być zgodne z obowiązującymi warunkami BHP. Znaczy to, że Zamawiający na chwilę obecną nie zapewnia personelowi warunków pracy zgodnie BHP.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 31 Dotyczy Pakietu nr 2, warunki graniczne , pkt 12 – karta do badań z surowicą anty IgG

Zgodnie z art. 29 ustawy Prawo zamówień publicznych wnosimy o doprecyzowanie ile wykonawca ma zaoferować sztuk kart IgG Coombs dla laboratorium nr1, a ile dla laboratorium nr 2.

Wskazujemy, że Pzp w celu mierzalności ofert i transparentności postępowania, nie dopuszcza aby Zamawiający podawał przybliżoną ilość kart lub badań. Tym bardziej, że laboratorium prowadzone jest przez doświadczony personel.

Wnosimy o podanie ilości kart, a nie badan ponieważ karty stosuje się do:

„Karty INVITROGEL IgG (Coombs) nadają się do wykonywania badań zgodności, badań przesiewowych na obecność przeciwciał, a także do identyfikacji przeciwciał, gdy są używane wraz z odpowiednimi zestawami krwinek czerwonych (przed użyciem należy zapoznać się z odpowiednią ulotką dołączoną do opakowania).

Wnosimy również o podanie rodzaju i ilości krwinek wzorcowych zgodnie z wymaganiem Zamawiającego. Prosimy o podanie ilości w mililitrach.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zgodnie z zapisem punktu 12 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników zaoferowania kart do wykonania 100 oznaczeń na cały okres trwania umowy. Po 50 oznaczeń dla każdego laboratorium. Kasety należy zaoferować w Pakiecie 2 w tabeli 1 i 2 w pozycji Dodatkowe odczynniki i materiały zużywalne.

Zamawiający nie może podać ilości krwinek w mililitrach ponieważ nie zna metodyki oznaczeń poszczególnych zestawów znajdujących się obecnie na rynku.

Pytanie nr 32 Dotyczy Pakietu nr 2, warunki graniczne, pkt 13 – karty umożliwiające potwierdzenie lub wykluczenie zjawiska polia glutynacji

Zgodnie z art. 29 ustawy Prawo zamówień publicznych wnosimy o doprecyzowanie ile wykonawca ma zaoferować sztuk kart umożliwiających potwierdzenie lub wykluczenie zjawiska polia glutynacji dla laboratorium nr1, a ile dla laboratorium nr 2.

Wskazujemy, że ustawa Prawo zamówień publicznych w celu mierzalności ofert i transparentności postępowania, nie dopuszcza aby Zamawiający podawał przybliżoną ilość kart lub badań. Tym bardziej, że laboratorium prowadzone jest przez doświadczony personel.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zgodnie z zapisem punktu 13 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników zaoferowania kart do wykonania 50 oznaczeń na cały okres trwania umowy. Po 25 oznaczeń dla każdego laboratorium. Kasety należy zaoferować w Pakiecie 2 w tabeli 1 i 2 w pozycji Dodatkowe odczynniki i materiały zużywalne.

Pytanie nr 33 Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści harmonogram dostaw kart w celu zabezpieczenia ilości pod zamówienie laboratorium?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 34 Dotyczy Pakietu nr 2, wymaganie graniczne, pkt. 5

Wymaganie: „Termin ważności mikrokart i odczynników minimum 5 miesięcy od daty dostawy. Wielkość zaoferowanych opakowań mikrokart i odczynników musi być adekwatny do potrzeb zamawiającego gwarantujący wykorzystanie całego opakowania w czasie przydatności do użycia (5 m-cy od daty dostawy) w przeciwnym razie Wykonawca gwarantuje wymianę przeterminowanego asortymentu na nowy w dacie ważności”.

Jako wykonawca nie możemy złożyć rzetelnej i korzystnej oferty jeżeli zamawiający nie określi jakie ilości badań będzie wykonywał w okresie 5 miesięcy. Jest to również w interesie Zamawiającego, aby zamówienia odbywały się z mniejszą częstotliwością, bowiem transport zgodnie z wymaganiami Pzp musi być wliczone w cenę i tym samym podraża oferty.

Dlatego prosimy o wskazanie ilości badań w okresie 5 miesięcy i tym samym nie wymuszanie na wykonawcach kosztownej wymiany przeterminowanych kart oraz ich utylizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35 Dotyczy pakietu nr 2, wymaganie graniczne, pkt. 10 i warunki dodatkowe pkt. 2

Wymaganie, pkt 10, str.32 siwz cytat: *Zabezpieczenie odpowiedniej ilości wszystkich elementów niezbędnych do wykonania poszczególnych badań (zgodnie z danymi podanymi w tabeli, oraz przepisami obowiązującymi w zakresie wykonywania badań serologicznych) oraz w celu wykonania wewnętrzzlaboratoryjnej, codziennej, kontroli jakości badań, przez cały okres trwania umowy, a także kontroli zewnątrzlaboratoryjnej 5 razy w roku. W przypadku BTA kontrola wewnętrzzlaboratoryjna wykonywana będzie w dniu zlecenia badania (nie więcej niż 60 oznaczeń – LA I i 900 oznaczeń LAII)*

Wymaganie pkt. 2, str 33 siwz cytat: *Zapewnienie udziału w zewnętrzzlaboratoryjnej kontroli jakości badań serologicznych organizowanego przez Instytut Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie 4 razy do roku, potwierdzony certyfikatem. Należy zaoferować: Kontrolę dla Laboratorium Analitycznego I ul. Szpitalna 1 w okresie od 2-giego kwartału 2017r do końca trwania umowy. Kontrolę dla Laboratorium Analitycznego II ul. Zegadłowicza 3 w okresie od 2-giego kwartału 2017r do końca trwania umowy.*

- a) Ponieważ zaistniały rozbieżności w siwz jak wskazano powyższej (podkreślony i wytłuszczony tekst) wnosimy o podanie ilości kontroli zewnętrzzlaboratoryjnej dla każdego laboratorium w czasie trwania umowy. Z naszych obliczeń wynika, że Zamawiający wymaga, że każde laboratorium posiada zapotrzebowanie na 12 kontroli zewnętrzzlaboratoryjnych, czyli razem 24. Czy Zamawiający to potwierdza?

- b) To na zamawiającym ciąży obowiązek wyspecyfikowania ilości w pakietach dlatego prosimy o wywiązanie się z powyższego i wskazanie ilości dla każdego laboratorium z osobna zapotrzebowania na: **wewnętrzzlaboratoryjnej, codziennej, kontroli jakości badań.**

Zgodnie z art. 29 Pzp wnosimy o wskazanie ilości kontroli oraz jeśli wymagane ilości i rodzaje kart. Tym bardziej, że Zamawiający określił, że będzie wykonywał badania zgodnie z cyt: „zgodnie z danymi podanymi w tabeli, oraz przepisami obowiązującymi w zakresie wykonywania badań serologicznych”

Nieprecyzyjne ilości i ogólnikowe opisy oraz wymaganie, aby wykonawca sam wyliczył ilości zmierza do unieważnienia postępowania ponieważ oferty nie będą mierzalne i porównywalne. Ponadto zgodnie z ustawą Pzp może to prowadzić do uzyskania przez Zamawiającego ofert nieporównywalnych czego konsekwencją jest wystąpienie wady postępowania uniemożliwiającej zawarcie nie podlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego i w tej sytuacji, Zamawiający jest zobowiązany do unieważnienia postępowania.

Odpowiedź:

a.) Zamawiający oczekuje zaoferowania kontroli zewnętrznej w ilości 4 razy w roku zgodnie z punktem 2 Warunki dodatkowe. Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników zgodnie z punktem 10 Warunków granicznych dotyczących metodyki i odczynników ponieważ otrzymuje dodatkowo kontrolę zewnątrzlaboratoryjną raz w roku z RCKiK w Katowicach. W sumie z zaoferowaną kontrolą zewnątrzlaboratoryjną (4 kontrole na rok) stanowi to 5 kontroli rocznie.

b.) Codzienna kontrola jakości badań będzie obejmowała wszystkie rodzaje mikrokart i krwinki wzorcowe używanych w Pracowni Serologii Transfuzjologicznej zgodnie z obowiązującymi przepisami. W przypadku BTA ilość kontroli określona została w punkcie 10 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników. Tak samo jak kontrola BTA będzie wykonywana kontrola dla grupy krwi noworodka czyli w dniu zlecenia badania.

Pytanie nr 36 Dotyczy Pakietu nr 2, warunki dodatkowe, pkt. 3

Wymaganie: „*Nie ujęcie jakiegokolwiek elementu niezbędnego do wykonywania badań, lub ujęcie niedostatecznej ilości przez Wykonawcę skutkować będzie dostarczeniem brakujących składników na koszt Wykonawcy przez cały okres trwania umowy. Zapis nie dotyczy oferowanych mikrokart/kaset (z wyłączeniem mikrokolumn/kaset z punktu 12 i 13 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników, zapis dotyczy dodatkowych odczynników i materiałów zużywalnych)*

Ponieważ powyższy warunek dopuszcza swobodę zaoferowanych ilości i rodzaju w celu uzyskania umowy przetargowej, czyli celowe zaniżenie ilości aby obniżyć cenę z wyłączeniem poz. 12 i 13, gdzie ilości nie są podane wnosimy o:

- podanie ilości kart umożliwiających potwierdzenie lub wykluczenie zjawiska polia glutynacji (Neutral) do badan z surowica AB dla Tabeli nr 1 i 2

-podanie ilości kart IgG Coombs dla Tabeli nr 1 i 2

oraz jakie odczynniki i krwinki będą wymagane zgodnie z przepisami serologicznymi które nie są opisane w siwz i nie są znane wykonawcy.

lub odstąpienie od zamówienia w/w pozycji.

Odpowiedź:

Wymagane ilości kart zostały podane odpowiednio w punkcie 13 i 12 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników oraz w udzielonej odpowiedzi na pytanie 5 i 6, wszystkie pozostałe elementy wykorzystywane są zgodnie z metodyką oferowanego zestawu, który Zamawiającemu nie jest znana, w związku z powyższym nie może określić ilości i asortymentu wymaganych odczynników w tym krwinek.

Pytanie nr 37 Dotyczy Pakietu 1, poz. 5 – krwinki wzorcowe do oznaczania układu AB0

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek wzorcowych do układu AB0 gotowych do użycia do stosowania w badaniach prowadzonych techniką probówkową i szkiełkową?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowanie krwinek wzorcowych do układu ABO gotowych do użycia do stosowania w badaniach prowadzonych techniką szkiełkową (o stężeniu 10%).

Pytanie nr 38 Dotyczy Pakietu 1

Wnioskujemy o wyrażenie zgody na realizację zamówień w zakresie Pakietu 1 w opakowaniach handlowych:

Poz. 1 – 3 odczynniki monoklonalne – op. handlowe 10x5ml

Poz. 4 PBS – op. handlowe

Możliwość realizacji umowy w zakresie Pakietu 1 w zaproponowanych opakowaniach handlowych pozwoli Zamawiającemu uzyskać korzystniejszą cenowo ofertę cenową, co niewątpliwie stanowi walor ekonomiczny. Jednocześnie pozostanie to bez wpływu na jakość zaoferowanych odczynników, a tym samym na jakość wykonywanych badań przez laboratorium Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39 Dotyczy Pakietu 1, poz. 4 – PBS

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynnika PBS w opakowaniach 1000ml lub 5000ml, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40 Dotyczy SIWZ, rozdział VI, pkt 4.1

Wnosimy o dopuszczenie możliwości doręczenia wadium, gwarancji ubezpieczeniowej razem z ofertą przetargową (jedną przesyłką) w oddzielnej kopercie zatytułowanej „Wadium - gwarancja ubezpieczeniowa do postępowania przetargowego nr ZP-2200-15/17”

Odpowiedź:

Koperta z wadium w formie gwarancji ubezpieczeniowej powinna być zaadresowana na kasę Sosnowieckiego Szpitala Miejskiego sp. z o.o. Zamawiający nie ingeruje w sposób pakowania przesyłek przez Wykonawców.

Pytanie nr 41 Dotyczy wzoru umowy dla Pakietu nr 1, §1 ust 4, dla Pakietu nr 2, § 1 ust 6

Zamawiający winien wskazać gwarantowany minimalny poziom ilościowy przedmiotu zamówienia, jaki zostanie przez niego zakupiony w ramach zawartej umowy. Wnosimy o określenie minimalnej ilości opisanego przedmiotu zamówienia np. 80% w stosunku do ilości określonej w formularzu asortymentowo - cenowym. Określenie odstępstwa od umowy jest niezwykle ważnym aspektem dla potencjalnych Wykonawców dla przygotowania i właściwego skalkulowania oferty. Jeżeli Zamawiający nie wie lub nie jest pewien wskazanych ilości, nie powinien wszczynać procedury przetargowej, gdyż niewłaściwie oszacuje przedmiot zamówienia, co może spowodować naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

W konsekwencji, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu zamawiającego. Wyszczególnione w ten sposób części wchodzą w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które zamawiający przewidział określone środki finansowe.

Niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. W związku z powyższym nie można zaakceptować postanowień umowy dających Zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia.

Wnosimy zatem o określenie minimalnej ilości zamówionego przedmiotu zamówienia określonego w formularzu asortymentowo-cenowym, co dla Wykonawców będzie istotnym elementem dla właściwej kalkulacji oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje treść §1 ust 4 dla Pakietu nr 1 oraz treść § 1 ust 6 dla Pakietu nr 2 na następującą: „Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępianiem od umowy nawet w części, przy czym wykorzystanie umowy będzie w minimum 80% wartości umowy.”

Pytanie nr 42 Dotyczy wzoru umowy dla Pakietu nr 1 i Pakietu nr 2, §4 ust 2

W związku ze specyfiką przedmiotu zamówienia wnosimy o zmianę terminu dostaw odczynników w Pakiecie 1, na 4 dni robocze z uwagi na fakt, iż wymagany przez Zamawiającego termin wynoszący 96 godzin od daty złożenia zamówienia może nie być dotrzymany przez Wykonawców przy złożeniu zamówienia w piątek przez Zamawiającego, a Zamawiający będzie miał prawo do naliczenia kar umownych

Odpowiedź:

Podane terminy realizacji dostaw dotyczą dni roboczych.

Pytanie nr 43 Dotyczy wzoru umowy dla Pakietu nr 1 i Pakietu nr 2, § 4 ust 3

W związku ze specyfiką przedmiotu zamówienia wnosimy o zmianę terminu dostaw na CITO odczynników w Pakiecie 1, na 2 dni robocze z uwagi na fakt, iż wymagany przez Zamawiającego termin wynoszący 48 godzin od daty złożenia zamówienia może nie być dotrzymany przez Wykonawców przy złożeniu zamówienia w piątek przez Zamawiającego, a Zamawiający będzie miał prawo do naliczenia kar umownych

Odpowiedź:

Podane terminy realizacji dostaw dotyczą dni roboczych.

Pytanie nr 44 Dotyczy wzoru umowy dla Pakietu nr 1 i Pakietu nr 2, § 4 ust 13. a)

W związku ze specyfiką przedmiotu zamówienia wnosimy o zmianę terminu uzupełnienia braków ilościowych odczynników zaoferowanych w Pakiecie 1, na 2 dni roboczych z uwagi na fakt, iż wymagany przez Zamawiającego termin wynoszący 48 godzin od chwili zawiadomienia może nie być dotrzymany przez

Wykonawców przy złożeniu zamówienia w piątek przez Zamawiającego, a Zamawiający będzie miał prawo do naliczenia kar umownych

Odpowiedź:

Podane terminy realizacji dostaw dotyczą dni roboczych.

Pytanie nr 45 Dotyczy wzoru umowy dla Pakietu nr 1 i Pakietu nr 2, § 4 ust 13 b)

Zamawiający poprzez zapis „wymienić wadliwy przedmiot umowy na wolny od wad w terminie 48 godzin, a w przypadku dostaw na CITO w terminie do 24 godzin, od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego, na swój koszt”, nie dał Wykonawcy czasu na rozpatrzenie reklamacji (postępowanie reklamacyjne zgodnie z kc).

W związku z powyższym wnioskujemy o dopisanie zapisu dotyczącego rozpatrywania i załatwiania reklamacji tj.: „Reklamacje jakościowe Zamawiającego będą rozpatrywane i załatwiane przez Wykonawcę nie później niż w ciągu 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru” oraz zmianę istniejącego zapisu na: „wymienić wadliwy przedmiot umowy na wolny od wad w terminie 2 dni roboczych, a w przypadku dostaw na CITO w terminie 1 dnia licząc od daty rozpatrzenia reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy Pakietu nr 2, warunki dodatkowe, pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie aktualnych instrukcji użytkowania zaofertowanego asortymentu w języku polskim tylko przy pierwszej dostawie zawierających wszystkie niezbędne do bezpośredniego użytkowania informacje, informacje dotyczące magazynowania i przechowywania zaofertowanego asortymentu w formie książkowej, co pozwoli na obniżenie kosztów realizacji zamówień w zakresie zaofertowanym przez wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy Formularza ofertowego

Wnioskujemy o ujęcie w formularzu ofertowym w pkt 1 lub załączenie do oferty osobnego dokumentu – deklaracji wykonawcy, stanowiącego potwierdzenie kompletnego rodzaju parametrów ocenianych dla Pakietu nr 1 i nr 2 zgodnie z wymaganiem Zamawiającego zawartym w SIWZ (str. 8), które będzie stanowiło oświadczenie woli / deklarację wykonawcy, zgodnie z art. 60 kc - o usystematyzowanym według określonych reguł rodzaju parametru ocenianego jako podstawę do zobrazowania oceny za spełnianie warunków w zakresie parametru ocenianego.

Zamawiający wybiórczo wskazał tylko jeden rodzaj parametru ocenianego dla Pakietu nr 1 – „Zaofertowany asortyment pochodzi od jednego producenta”

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

W Formularzu oferty znajduje się oświadczenie dotyczące jedynego kryterium ocenianego na podstawie złożonego oświadczenia Wykonawcy. Zamawiający zamieścił treść tego oświadczenia w celu ułatwienia Wykonawcom złożenia oferty (nie jest to wybiórcze działanie). W zakresie pozostałych kryteriów Zamawiający wymaga złożenia wskazanych w SIWZ dokumentów, nie oświadczeń.

Pytanie nr 48

Dotyczy Pakietu nr 2, Tabela 3, poz. 2 - inkubator

Czy Zamawiający wymaga zaofertowania inkubatora z dwoma niezależnymi blokami grzewczymi z nastawnym czasem inkubacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaofertowania inkubatora z dwoma niezależnymi blokami grzewczymi z nastawnym czasem inkubacji jeśli spełniał będzie pozostałe warunki SIWZ.

Pytanie nr 49

Dotyczy Pakietu nr 2, Tabela 3, poz. 3 – pipeta automatyczna

Czy Zamawiający wymaga zaofertowania pipet automatycznych dedykowanych do pracy z mikrotestami z zakresem pipetowania zgodnym z metodykami wykonywania badań zawartymi w instrukcjach zaofertowanych kart i odczynników, gwarantujących poprawność wykonywania badań i otrzymywanie wiarygodnych wyników, co ma istotny wpływ na bezpieczeństwo pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie jeśli pipety zostały zwalidowane do systemu w którym będą

wykorzystywane.

Pytanie nr 50

Dotyczy Pakietu nr 2, Tabela 3 – sprzęt laboratoryjny

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania sprzętu w następującej konfiguracji:

Laboratorium I:

- wirówka na 24 karty - 1 szt.
- wirówka na 6-12 kart – 1 szt.

Laboratorium II:

- wirówka na 24 karty - 1 szt.
- wirówka na 6-12 kart – 1 szt.

Użycie wirówek na 24 karty nie wpłynie na koszt eksploatacji zaoferowanych wirówek tj. większe zużycie prądu. Parametry świadczące o zużyciu prądu zarówno wirówki na 24 miejsca jak i również na 12 miejsc są takie same, a różnica wynika tylko z możliwości ilości wirowanych kart.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 51

Dotyczy Pakietu nr 1, SIWZ, rozdział V, pkt. 2.7

Wymagania dla Pakietu nr 1: „oświadczenie Wykonawcy wraz ze zdjęciem lub inny dokument (ulotka, opis, katalog – ze zdjęciami), z których wynika spełnianie parametru ocenianego – „stabilne opakowanie na odczynniki gwarantujące przechowywanie ich w pozycji pionowej” (złożyć dla potwierdzenia spełniania kryterium „jakość”).”

Wnioskujemy o doprecyzowanie wymagania Zamawiającego: „stabilne opakowanie na odczynniki gwarantujące przechowywanie ich w pozycji pionowej”. Wskazujemy, że ustawa Prawo zamówień publicznych w celu transparentności postępowania, nie dopuszcza aby Zamawiający ogólny sformułował wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Zgodnie z art. 29 ustawy Pzp – przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty.

W związku z niejasno sformułowanym wymaganiem, które może prowadzić do rozbieżności w ofertach przetargowych wykonawców, a tym samym do nieporównywalności ofert wnioskujemy jak na wstępie tj. o czytelne i jednoznaczne dookreślenie wskazanego wymagania, w celu złożenia ważnej nie podlegającej odrzuceniu oferty przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje treść SIWZ. Rozdział V punkt 2 otrzymuje brzmienie:

„dla Pakietu nr 1: próbka opakowań, w których będą dostarczane odczynniki i krwinki – 1 opakowanie odczynników z poz. 1 lub 2 lub 3 oraz 1 opakowanie krwinek z pozycji 5 lub 6 (może być bez zawartości) w celu oceny spełniania parametru ocenianego – „stabilne opakowanie na odczynniki gwarantujące przechowywanie ich w pozycji pionowej” (złożyć dla potwierdzenia spełniania kryterium „jakość”).

Pytanie nr 52

Dotyczy Pakietu nr 2, kryterium „jakość”, poz. 1

Czy kryterium: „wielkość zaoferowanego opakowania mikrokart nie przekracza 50 sztuk mikrokart” obowiązuje przy dostawie mikrokart z terminem ważności np.: 10 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 53

dotyczy projektu umowy paragraf nr 4 ust. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie do powyższego punktu zapisu do 96 godzin w dni robocze/ do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź:

Podane terminy realizacji dostaw dotyczą dni roboczych.

Pytanie nr 54

dotyczy Załącznik nr 4.2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Tabela nr 3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu sprzętu w postaci wirówko-inkubatora w miejsce wirówki i inkubatora?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawu sprzętu w postaci wirówko-inkubatora w miejsce

wirówki i inkubatora. W takim przypadku Wykonawca jest zobowiązany zmodyfikować załącznik nr 4.2 w zakresie tabeli nr 3 następująco:

Pozycję 1 i 2 zastąpić jedną pozycją:

Lp	Rodzaj sprzętu	Oferowany sprzęt	Ilość
1	wirówko-inkubator do wirowania mikrokart z nastawnym czasem inkubacji (nowe lub używane z aktualnym przeglądem technicznym)	Nazwa Producent Nr katalog.	4 szt.

Pytanie nr 55

dotyczy Załącznik nr 4.2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Tabela nr 3. Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę z pipetami elektronicznymi i nieelektronicznymi oraz jednorazowymi końcówkami dedykowanymi do systemu mikrokolumnowego a pochodzącymi od innego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści takie rozwiązanie jeśli pipety zostały zwalidowane do systemu w którym będą wykorzystywane

Pytanie nr 56

dotyczy Załącznik nr 4.2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Tabela nr 3. Punkt 6 pod tabelą. Wszystkie niezbędne elementy (mikrokart, odczynniki, sprzęt) do wykonania badania od jednego producenta, zapewniające walidację metody. Nie dotyczy końcówek do pipet. Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę z odczynnikiami dodatkowymi takimi jak woda destylowana i sól fizjologiczna pochodzącymi od innego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę aby woda destylowana i sól fizjologiczna pochodziły od innego producenta.

Pytanie nr 57

dotyczy Załącznik nr 4.2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Tabela nr 3. Pkt. 9 Zapewnienie możliwości wykonania u dawcy oznaczenia słabej ekspresji antygenu D w tym antygenu DVI testem kolumnowym.

Czy Prosimy o potwierdzenie: czy Zamawiający uzna za ważną ofertę z kartami do oznaczania antygenu D z układu Rh u osób dorosłych, noworodków i potwierdzania dawców A-B-D z odczynnikiem nie wykrywającym odmiany DVI?

Oznaczanie antygenu RhD wykrywającego kategorię DVI nie jest wymagane zgodnie z aktualnymi przepisami. Jednoznaczna opinia Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie (w załączeniu do pytań) potwierdza, że do oznaczania antygenu RhD wymagny jest inny klon niż przy pierwotnym oznaczeniu, a jeden z odczynników nie powinien wykrywać odmiany DVI (tzw. DVI-).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przy oznaczaniu grup krwi osób dorosłych, noworodków i potwierdzenia dawców A-B-D dwóch odczynników anti-D klasy IgM, pochodzących z różnych klonów, z których przynajmniej jeden nie wykrywa antygenu DVI.

Pytanie nr 58

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów powszechnie dostępnych w laboratorium takich jak sól fizjologiczna czy woda destylowana?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich elementów niezbędnych do wykonania badania. Jeśli oferowana metoda wymaga użycia soli fizjologicznej i wody destylowanej to ją również należy dostarczyć.

Pytanie nr 59

dotyczy projektu umowy dostawy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur drogą elektroniczną? Jeżeli tak, to prosimy o podanie adresu email, na który takie dokumenty będą mogły być wysyłane?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przysyłanie faktur drogą elektroniczną na adres:
ksiegowosc@szpital.sosnowiec.pl

Pytanie nr 60

Czy Zamawiający dopuści dołączenie w trakcie procedury przetargowej instrukcji obsługi oferowanych urządzeń oraz ulotek odczynnikowych w postaci elektronicznej na płycie CD/DVD, a wersję papierową Wykonawca dostarczy podczas instalacji urządzeń?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 61

Czy w przypadku konieczności dołączania/przysyłania drukowanych wersji instrukcji i ulotek Zamawiający wyrazi zgodę na podpisywanie załącznika tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na podpisywanie załącznika tylko na pierwszej lub ostatniej stronie ze wskazaniem stron, które podlegają oświadczeniu „za zgodność z oryginałem” (np. od ... do ...).

Pytanie nr 62

Dotyczy zapisów pod Formularzem asortymentowo-cenowym “Wszystkie niezbędne elementy (mikro karty, odczynniki, sprzęt) do wykonania badania od jednego producenta, zapewniające walidację metody. Nie dotyczy końcówek do pipet.”

Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę, w której zaoferowano w całości zwalidowany system diagnostyczny, a zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami IHIT Warszawa, sprzęt, karty do oznaczeń, odczynnik LISS i krwinki pochodzą od jednego producenta, natomiast pozostałe odczynniki są przeznaczone przez producenta i zalecane w ulotkach, mogą pochodzić od innego producenta i być kompatybilne z oferowanym systemem mikrokolumnowym? Takie sformułowanie pozwoli uniknąć bezpodstawnych zarzutów konkurencji o zaoferowaniu systemu nie spełniającego wymagań do walidacji wyników otrzymywanych w pracowni serologii transfuzjologicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 63

dotyczy Załącznik nr 4.2 FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY

Tabela nr 3. Czy Zamawiający uzna za ważną ofertę z dedykowanym do systemu mikrokolumnowego zestawem kontrolnym pochodzącym od innego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 64**Do parametry oceniane pkt. 4**

“Transport odczynników w warunkach monitorowanych”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku oświadczenie **producenta odczynników w postaci krwinek wzorocowych**, że przy zwalidowanym procesie dostawy w ciągu 24 godzin warunki transportu nie wpływają na jakość odczynników, gwarantują wykonanie wiarygodnych badań i uzyskania wyników w pracowni serologii transfuzjologicznej?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 65**Do parametry oceniane pkt. 4**

“Transport odczynników w warunkach monitorowanych”

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku dostawy z naklejonymi na opakowania kart/kaset wskaźników temperatury z informacjami w postaci zmiany koloru w przypadku przekroczenia 42 st.C?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 66

Do parametry oceniane pkt. 1 “Wielkość zaoferowanego opakowania mikrokart nie przekracza 50 sztuk

mikrokart”

W przypadku podanych ilości oznaczeń prosimy o rozszerzenie ocenianych wielkości opakowań i modyfikację na “Wielkość zaoferowanego opakowania mikrokart nie przekracza 100 sztuk mikrokart”.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 67 dot. Pakiet nr 2 - Odczynniki i sprzęt do badań immunohematologicznych wykonywanych za pomocą metod z użyciem technologii aglutynacji mikrokolumnowej

W związku z wymaganą ilością oznaczeń grupy krwi noworodka: 900 oznaczeń na trzy lata prosimy o informację w jakim systemie Zamawiający zamierza wykonywać kontrolę tej karty czy np. należy doliczyć 10% tej ilości lub należy przyjąć badanie kontrolne na jedno oznaczenie?

Odpowiedź:

W punkcie 10 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników została określona ilość kontroli wykonywana w przypadku BTA. Tak samo jak kontrola BTA będzie wykonywana kontrola dla grupy krwi noworodka czyli w dniu zlecenia badania.

Pytanie nr 68 dot. Pakiet nr 2 - Odczynniki i sprzęt do badań immunohematologicznych wykonywanych za pomocą metod z użyciem technologii aglutynacji mikrokolumnowej

W celu uniknięcia rozbieżności interpretacyjnej prosimy o doprecyzowanie warunków w punkcie 14 „Odczynniki niezbędne do wykonania codziennej kontroli jakości badań oraz Kontrolę Zewnętrznlaboratoryjną należy ująć w formularzu asortymentowo-cenowym pod pozycją: „Dodatkowe odczynniki i materiały zużywalne” czy Zamawiający wymaga poza zestawami do codziennej kontroli jakości, zaoferowania także niezbędnych ilości odpowiednich kart do wykonania tej kontroli zgodnie z wytycznymi IHIT?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby do kontroli ujęte zostały odpowiednie ilości kart, które można doliczyć do kart oferowanych celem wykonania poszczególnych badań. Zamawiający nie uzna za błędne jeśli zostaną one ujęte w dodatkowych pozycjach w rubryce: Dodatkowe odczynniki i materiały zużywalne.

INFORMACJA O PRZESUNIĘCIU TERMINU SKŁADANIA OFERT

Zamawiający informuje, że przedłuża termin składania i otwarcia ofert:

Termin składania ofert upływa w dniu: 16.05.2017r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert odbędzie się w dniu 16.05.2017r. o godz. 10:30

Z up. Zarędy
**KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**
Ela
mgr Ela Kwaśnička

