



SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o.

Sosnowiec, dn. 05.06.2017r.

INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

OGŁOSZENIE O WYBORZE NAJKORZYSTNIEJSZYCH OFERT

Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o., 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, zawiadamia o wyborze najkorzystniejszej oferty w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej 209 000 euro **na dostawę odczynników wraz z dzierżawą sprzętu do badań.**
Znak sprawy ZP-2200-15/17

Pakiet nr 1

Do postępowania wpłynęły 3 oferty

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto Ilość punktów w kryterium „cena”	Jakość Ilość punktów w kryterium „jakość”	Łączna ilość pkt
1.1	Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Katowicach, ul. Raciborska 15, 40-074 Katowice	<u>56291,76</u> 52,97	20	72,97
2	Hydrex Diagnostics sp. z o.o. sp. komandytowa, ul. T. Zana 4, 04-313 Warszawa	<u>42593,04</u> 70	0	70
3	FARMATOR sp. z o.o. ul. Podchorążych 4, 87-100 Toruń	<u>40628,52</u> xxxx	xxxx	xxxx

Zamawiający odrzuca ofertę Wykonawcy Farmator sp. z o.o., ul. Podchorążych 4, 87-100 Toruń, na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2) ustawy Pzp, ponieważ jej treść nie odpowiada treści SIWZ.

Zaoferowane krwinki kontrolne do codziennej kontroli o numerze katalogowym ZK-05 nie spełniają warunków postawionych przez Zamawiającego. Zamawiający wymagał w postępowaniu przetargowym: „Krwinki kontrolne do kontroli odczynników i krwinek wzorcowych do układu AB0 i RhD”. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. Załącznik nr 2 krwinki kontrolne znajdują się w wykazie A przytoczonego rozporządzenia, natomiast zaoferowane krwinki zgodnie z dostarczonym dokumentem CE oraz wyjaśnieniami z dnia 31.05.2017r zostały zakwalifikowane jako krwinki **spoza wykazu A i B**. Ponadto zgodnie z ulotką służą do: „...**walidacji** odczynników monoklonalnych oraz krwinek wzorcowych...”, a nie do codziennej kontroli wewnątrzlaboratoryjnej. Tym samym są niezgodne z wymaganiami Zamawiającego. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, iż podana podstawa prawna w piśmie z dnia 30.05.2017r. jest właściwa. Zamawiający nie wzywał Państwa do wyjaśnienia treści oferty – co odbywa się na podstawie art. 87 ust. 1 ustawy Pzp. Natomiast zgodnie z treścią znowelizowanego art. 26 ust. 3 ustawy Pzp, Zamawiający wzywa również do „... **udzielania wyjaśnień** ...”, a przytoczony artykuł odnosi się do dokumentów złożonych wraz z ofertą (odesłanie wprost w treści artykułu), nie do treści oferty. W wezwaniu do złożenia wyjaśnień Zamawiający podkreślił, że na podstawie dokumentów złożonych z ofertą nie jest możliwe ustalenie, który z produktów uwidoczniionych w katalogu zaoferował Wykonawca. Zamawiający nie wzywa dodatkowo o wyjaśnienie tej kwestii na podstawie jak wyżej.

Zamawiający zawrze umowę z Wykonawcą Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Katowicach, ul. Raciborska 15, 40-074 Katowice.



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 - WŚCHÓD
w KATOWICACH
WYDZIAŁ VIII GOSPODARCY
KRAJOWEGO REJESTRU
SĄDOWEGO POD NUMEREM
00004/16320

KAPITAŁ ZAKŁADOWY
68 347 000,00 ZŁ

Pakiet nr 2

Do postępowania wpłynęły 2 oferty

Numer oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto Ilość punktów w kryterium „cena”	Jakość Ilość punktów w kryterium „jakość”	Łączna ilość pkt
3	FARMATOR sp. z o.o. ul. Podchorążych 4, 87-100 Toruń	<u>299792,16</u> xxx	xxx	xxx
4	Grifols Polska sp. z o.o. ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa	<u>289 965,00</u> 60	30	90

Zamawiający odrzuca ofertę Wykonawcy Farmator sp. z o.o., ul. Podchorążych 4, 87-100 Toruń, na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2) ustawy Pzp, ponieważ jej treść nie odpowiada treści SIWZ:

- Zaoferowane krwinki kontrolne do codziennej kontroli o numerze katalogowym ZK-05 nie spełniają warunków postawionych przez Zamawiającego. Zamawiający wymagał w postępowaniu przetargowym krwinki kontrolne do codziennej wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości. Zamawiający wymagał zaoferowania zestawu do codziennej kontroli dla wszystkich badań wymienionych w tabeli. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. Załącznik nr 2 krwinki kontrolne znajdują się w wykazie A przytoczonego rozporządzenia, natomiast zaoferowane krwinki zgodnie z dostarczonym dokumentem CE zostały zakwalifikowane jako krwinki **spoza wykazu A i B**. Ponadto zgodnie z ulotką służą do: „...**walidacji** odczynników monoklonalnych oraz krwinek wzorcowych...”, a nie do codziennej kontroli wewnątrzlaboratoryjnej. Tym samym są niezgodne z wymaganiami Zamawiającego.
- W ofercie brak wymaganych dokumentów (wskazanych w pkt. V.2.1 SIWZ), tj. deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi CE oraz certyfikat jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego dla następujących odczynników: Invitrogeł AHG (Coombs) Nr katalogowy 70700, Invitrogeł ABD Nr katalogowy 70450, Invitrogeł ABD(VI+) Nr katalogowy 70460, Invitrogeł ABO Newborn Nr katalogowy 70430, Invitrogeł IgG (Coombs) Nr katalogowy 70710, Invitrogeł Neutral Nr katalogowy 70600, Invitrocel Screen I-II-III Nr katalogowy 071700, Invitroliss Nr katalogowy 072700. Zamawiający wzywał do uzupełnienia wskazanych dokumentów pismem z dnia 22.05.2017r. Wykonawca w określonym terminie nie uzupełnił wymaganych dokumentów – wymienionych wcześniej.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w trakcie badania oferty pojawiły się również inne wątpliwości, ale Zamawiający odstępuje od żądania wyjaśnień, czy uzupełniania dokumentów z powodu odrzucenia oferty:

- Metodyka oznaczeń w języku polskim dla mikrokart Invitrogeł ABD(VI+) Nt katalogowy 70460, nie posiada numeru katalogowego w związku z czym Zamawiający nie ma możliwości weryfikacji czy dedykowana jest dla mikrokart zawartych w Pakiecie Nr 2 Tabela 1 poz. 3 i Tabela 2 poz. 3 i 4 (dokumentu nie było w ofercie, został uzupełniony na wezwanie Zamawiającego)
- Z wyjaśnień zawartych w udzielonej odpowiedzi wynika, że numer katalogowy dotyczy zaoferowanego produktu a nie wielkości zaoferowanych opakowań handlowych. Metodyka dotycząca Invitroliss zawiera dwa różne numery katalogowe co kłóci się z powyżej przytoczonymi wyjaśnieniami. W sytuacji oferty nie podlegającej odrzuceniu, Zamawiający wymagałby wyjaśnienia jaka jest różnica pomiędzy odczynnikiem opisanym numerem katalogowym 072700 a odczynnikiem opisanym numerem katalogowym 072750, co umożliwiłoby dopiero Zamawiającemu weryfikację czy zaoferowany odczynnik jest właściwy.
- W ofercie stwierdzono zbyt małą ilość zaoferowanego odczynnika w Tabeli Nr 1 w pozycji 1:
Potrzeba: 4800 grup krwi + 1500 biorców + 80 kobiet ciężarnych + 2190 kontroli wewnątrzlaboratoryjnej + 45 kontroli zewnątrzlaboratoryjnej = 8615 badań
Zaoferowano (26 x 1 op. x 24 karty) x 6 = 3744 karty czyli 7488 badań
8615 badań wymagane - 7488 badań zaoferowane = 1127 badań brakujących czyli 563,5 karty co stanowi 1 opakowanie 26x1op.x 24 karty.
1 opakowanie = 6240 zł netto 6739,2 zł brutto
- W ofercie stwierdzono zbyt małą ilość zaoferowanego odczynnika w Tabeli Nr 1 w pozycji 3:
a. Potrzeba: 1500 biorców + 2190 kontroli wewnątrzlaboratoryjnej + 36 kontroli zewnątrzlaboratoryjnej = 3726 badań
Zaoferowano (10 x 1 op. x 24 karty) x 6 = 1440 karty czyli 2880 badań
3726 badań wymagane - 2880 badań zaoferowane = 846 badań brakujące czyli 423 karty co stanowi 2 opakowania 10x1op.x 24 karty.

2 opakowanie = 2 x 1680 zł netto = 3360 zł netto; 3628,8 zł brutto

b. Potrzeba: 3900 dawców + 2190 kontroli wewnętrzzlaboratoryjnej + 36 kontroli zewnętrzzlaboratoryjnej = 6126 badań

Zaoferowano (18 x 1 op. x 24 karty) x 6 = 2592 karty czyli 5184 badania

6126 badań wymagane - 5184 badań zaoferowane = 942 badania brakujące czyli 471 kart co stanowi 2 opakowania 18x1op.x 24 karty.

2 opakowania = 2 x 3024 zł netto = 6048 zł netto; 6531,84 zł brutto

5. W ofercie stwierdzono zbyt małą ilość zaoferowanego odczynnika w Tabeli Nr 2 w pozycji 1:

Potrzeba: 11000 grup krwi + 2000 biorców + 900 kobiet ciężarnych + 2190 kontroli wewnętrzzlaboratoryjnej + 45 kontroli zewnętrzzlaboratoryjnej = 16135 badań

Zaoferowano (53 x 1 op. x 24 karty) x 6 = 7632 karty czyli 15264 badania

16135 badań wymagane - 15264 badania zaoferowane = 871 badań brakujących czyli 435,5 karty co stanowi 1 opakowanie 53x1op.x 24 karty.

1 opakowanie = 12750 zł netto; 13770 zł brutto

6. W ofercie stwierdzono zbyt małą ilość zaoferowanego odczynnika w Tabeli Nr 2 w pozycji 3:

a. Potrzeba: 2000 biorców + 2190 kontroli wewnętrzzlaboratoryjnej + 36 kontroli zewnętrzzlaboratoryjnej = 4226 badań

Zaoferowano (11 x 1 op. x 24 karty) x 6 = 1584 karty czyli 3168 badań

4226 badań wymagane - 3168 badań zaoferowane = 1058 badań brakujące czyli 529 karty co stanowi 3 opakowania 11x1op.x 24 karty.

3 opakowanie = 3 x 1848 zł netto = 5544 zł netto; 5987,52 zł brutto

b. Potrzeba: 4000 dawców + 2190 kontroli wewnętrzzlaboratoryjnej + 36 kontroli zewnętrzzlaboratoryjnej = 6226 badań

Zaoferowano (18 x 1 op. x 24 karty) x 6 = 2592 karty czyli 5184 badania

6226 badań wymagane - 5184 badań zaoferowane = 1042 badania brakujące czyli 521 karty co stanowi 2 opakowania 18x1op.x 24 karty.

2 opakowania = 2 x 3024 zł netto = 6048 zł netto; 6531,84 zł brutto

Zamawiający odstąpił od poprawy wykazanych w pkt. 3 – 6 błędów, ponieważ oferta podlega odrzuceniu na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2) ustawy Pzp.

Zamawiający zawrze umowę z Wykonawcą Grifols Polska sp. z o.o. ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa.

Zamawiający informuje, że umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia mogą być zawarte zgodnie z art. 94 ust. 1 pkt. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych po upływie 5 dni od przesłania niniejszego zawiadomienia. Zamawiający podpisze umowy w dniu 13.06.2017r.

