



# SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI sp. z o.o. w restrukturyzacji

Sosnowiec, dnia 27.09.2021 roku

## INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW

### OGŁOSZENIE O WYNIKU POSTĘPOWANIA

Po wyroku KIO 1934/20 z dn. 25.09.2020



Sosnowiecki Szpital Miejski sp. z o.o. w restrukturyzacji, 41-219 Sosnowiec, ul. Szpitalna 1, zawiadamia o wyborze najkorzystniejszej oferty w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej 214 000 euro **na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatora, oraz sprzętu do badań immunohematologicznych wykonywanych za pomocą metod z użyciem technologii aglutynacji mikrokolumnowej po wyroku KIO.**

### Znak sprawy ZP-2200-17/20

Do postępowania wpłynęły 2 oferty

Nr oferty	Nazwa (firma) i adres wykonawcy	Cena brutto Ilość punktów w kryterium „cena”	Jakość Ilość punktów w kryterium „jakość”	Łączna ilość pkt
1	Grifols Polska Sp.z o.o., ul. Grzybowska 87, 00-844 Warszawa	541 020,00zł	_____	_____
2	DiaHem AG Diagnostic Products, Schlosserstrasse 4, CH-81810 Bulach, Szwajcaria	476 641,80zł	_____	_____

Zamawiający unieważnia postępowanie na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu.

1. Zamawiający na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzuca ofertę Wykonawcy Grifols Polska Sp.z o.o., ul. Siedmiogrodzka 9, 01-204 Warszawa, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zgodnie z zapisem w SIWZ w pkt 14 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników „Odczynniki niezbędne do wykonywania codziennej kontroli jakości badań oraz Kontrolę Zewnętrznlaboratoryjną należało ująć w formularzu asortymentowo-cenowym pod pozycją „Dodatkowe odczynniki i materiały zużywalne”. W złożonym formularzu asortymentowo - cenowym brak kontroli zewnętrznlaboratoryjnej.

SOSNOWIECKI SZPITAL MIEJSKI  
SP. Z O.O.  
W RESTRUKTURYZACJI

41-219 SOSNOWIEC

UL. Szpitalna 1

TEL. (32) 41-30-100

FAX (32) 41-30-112

www.szpital.sosnowiec.pl

REGON 240837054

NIP 6443504464

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

KAPITAŁ ZAKŁADOWY  
97 243 000,00 zł

idh

2021.09

Ponadto Zamawiający wymagał w SIWZ w pkt V.2 3 „**katalogi, ulotki, opisy lub inne dokumenty zawierające informacje o wymaganych parametrach, cechach techniczno-użytkowych zaferowanego w dzierżawę**” w związku z pkt 2.6 „W niniejszym postępowaniu w zakresie wskazanym w tabelach w pkt. XII SIWZ, dokumenty (tj. dokumenty wskazane w pkt. 2.3) występują w charakterze dokumentu stanowiącego podstawę oceny jakości i wymagane są celem dokonania na ich podstawie oceny złożonej oferty w ramach kryterium jakościowego. W związku z tym stanowią one treść oferty w ocenianym zakresie i nie ma w stosunku do nich zastosowania art. 26 ust. 3 ustawy Pzp”. Na podstawie dostarczonych przez Wykonawcę dokumentów brak jest możliwości dokonania oceny jakościowej i przyznania w tym zakresie punktów za jakość.

W zaistniałej sytuacji nie ma zastosowania art. 26 ust. 3 ustawy pzp. w zakresie dotyczącym uzupełnienia i wyjaśnień.

2. Zamawiający na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo zamówień publicznych odrzuca ofertę Wykonawcy DiaHem Diagnostic Products Sp. Z o.o. Al. Słowackiego 64, 30-004 Kraków, gdyż jej treść nie odpowiada specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Po ponownej ocenie odpowiedzi udzielonych przez firmę DiaHem Diagnostic Products Sp. Z o.o. w dniach 16.10.2020 roku 27.10.2020 roku oraz 12.01.2021 roku (i całości oferty) stwierdzono co następuje:

Wyjaśnienia złożone przez Wykonawcę określają, że „...sposób dostaw mikrokart będzie miał miejsce „wraz z dostawą zestawów do codziennej kontroli jakości badań IH-QC 1 i IH-QC-2, a Zamawiający składając zamówienie na zestawy kontrolne IH-QC 1 i IH-QC 2 otrzyma jednocześnie odpowiednią ilość mikrokart do badań kontrolnych w tzw. „pakiecie kontrolnym”.”

W odpowiedziach na wezwania do złożenia wyjaśnień złożonych w dniach 16.10.2020r i 27.10.2020r Oferent powołuje się na Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 18 marca 2020r w sprawie wymagań dobrej praktyki przechowywania i wydawania krwi i jej składników dla banków krwi oraz badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej wykonywanych w zakładach leczniczych podmiotów leczniczych innych niż regionalne centra, Wojskowe Centrum lub Centrum MSWiA oraz zaleceń Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie. W dokumencie tym opisany jest sposób wykonywania codziennej kontroli jakości badań, a także jest narzucony obowiązek kwalifikowania każdej nowej serii i dostawy odczynników (w tym mikrokart), w celu dopuszczenia ich do użytku. Badania dla pacjentów i wewnętrzna kontrola jakości badań muszą być wykonywane przy użyciu tej samej serii odczynnika (mikrokarty). Kwalifikacja musi być odrębna dla każdej serii i dostawy.

Idea kontroli wewnątrzlaboratoryjnej polega na kontroli mikrokart przeznaczonych do wykonywania badań dla pacjentów celem sprawdzenia poprawności ich działania. Wymienione wyżej krwinki kontrolne IH-QC 1 i IH-QC 2 mają służyć do kontroli mikrokart, a nie odwrotnie. Dlatego do wykonania kontroli wewnątrzlaboratoryjnej powinny być wykorzystywane mikro karty dostarczone w tej samej dostawie co mikro karty używane do wykonywania badań. Ponadto w skład zestawu kontrolnego nie mogą wchodzić mikro karty o przypadkowym numerze seryjnym, ponieważ to przeczyłoby idei kontroli jakości przytoczonej powyżej.

Z dokumentów zawartych w ofercie przetargowej wynika, że dostawy zestawów kontrolnych IH-QC 1 i IH-QC 2 odbywają się 13 razy w ciągu roku, czyli 39 razy w ciągu trwania umowy (umowa na 36 miesięcy – 3 lata). W odpowiedzi udzielonej na wezwanie do złożenia wyjaśnień z dnia 12.01.2021r została dostarczona tabela określająca ilości poszczególnych mikro kart, które będą dostarczane do Zamawiającego w poszczególnych miesiącach trwania umowy. Jest to niespójne z wcześniejszymi wyjaśnieniami gdzie Oferent wyjaśnił że, „... Zamawiający składając zamówienie na zestawy kontrolne IH-QC 1 i IH-QC 2 otrzyma **jednocześnie** odpowiednią ilość mikro kart do badań kontrolnych w tzw. „pakiecie kontrolnym”, czyli zgodnie z dokumentami zawartymi w ofercie 39 razy, a nie 36 razy jak wynika z wyjaśnień złożonych w dniu 15.01.2021r.

Wykonawca nie wyjaśnił z czego wynikają ilości mikro kart w poszczególnych miesiącach obowiązywania umowy zawarte w tabeli, a z powodu konieczności przeprowadzenia kwalifikacji mikro kart z każdej dostawy, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie wytycznymi jest ona niewystarczająca.

Zamawiający określił dwa możliwe sposoby zaferowania mikro kart do wykonania kontroli wewnątrz i zewnątrzlaboratoryjnej tj. zgodnie z pkt. 14 Warunków granicznych dotyczących metodyki i odczynników oraz zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pytanie Nr 21 w Wyjaśnieniach Zamawiającego.

Zamawiający WYMAGAŁ w pkt 14 Warunki graniczne dotyczące metodyki i odczynników „Odczynników niezbędnych do wykonywania codziennej kontroli jakości badań oraz Kontrolę Zewnątrzlaboratoryjną należy ująć w formularzu asortymentowo-cenowym pod pozycją „Dodatkowe odczynniki i materiały zużywalne”, natomiast w odpowiedzi na pytanie Nr 21 DODATKOWO DOPUŚCIŁ

*Ł. 2020*

możliwość oferowania mikrokart w pozycjach 1 do 7. Wykonawca nie sporządził oferty zgodnej z określonymi wymaganiami (to znaczy z żadną z dwóch możliwości jakie określił Zamawiający), wprowadzając własny sposób, który jest niezgodny z wymaganiami Zamawiającego i jednocześnie niespójny w złożonych przez siebie wyjaśnieniach.

Zamawiający zgodnie z art. 92 ust. 1 pkt 6) ustawy Pzp informuje, że w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie ustanawiał dynamicznego systemu zakupów.

CZŁONEK ZARZĄDU



*Krzysztof Lehnort*

PREZES ZARZĄDU



Aneta Kawka

