



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej

“SZPITAL MIEJSKI” w Sosnowcu
ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec

Sosnowiec, 15.09.2009r.

**WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów do wykonywania badań, dostawa odczynników, dostawa części zużywalnych do analizatorów oraz drobnego sprzętu laboratoryjnego i testów
znak sprawy ZZP-2200-54/09.

Wyjaśnienia Zamawiającego nr 4

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2007r. Nr 223 poz. 1655 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień jak niżej:

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści materiał kontrolny w postaci moczu kontrolnego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści materiał kontrolny w postaci moczu kontrolnego.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu 10 – Szybkie testy diagnostyczne

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 szybki test do wykrywania krwi utajonej w kale test. o czułości 40 ng hemoglobiny w 1 ml roztworu próbki badanej lub 6 µg hemoglobiny w 1 g kału?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

DOTYCZY SIWZ

Prosimy o modyfikację SIWZ w pkt. V.3 i o możliwość przedstawienia polisy na kwotę odpowiadającą wartości składanej oferty przez oferenta? Jest zaskakujące że oferent startujący np w pakiecie 11 – barwniki hematologiczne - którego wartość nie przekracza 2000 zł musi złożyć polisę przekraczającą 100 krotnie wartość dostawy. Określenie takich samych wymagań odnośnie polisy dla oferenta w pakiecie 1 lub 2 /szacunkowe kwoty przedmiotu Zamówienia 760 tys i 780 tys./ i oferenta w pakiecie 11, 12, czy 14, 15 / szacunkowa wartość pakietów po kilka tys. zł/ jest zaskakująca i niekorzystna dla małych firm, które składać będą oferty w tych pakietach.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

G. Długo Sosnowiec

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 4

Zamawiający stosując zapis: „Analizatory umożliwiające analizę minimum 18 parametrów morfologii krwi wymaga aby było to następujące parametry: WBC, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, PLT, LYM (# , %), MXD (# , %), NEUT (# , %), RDW- SD, RDW- CV, PDW, MPV, P -LCR- możliwość określania tzw. dużych płytek ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści wymienione parametry.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 4 – „Warunki graniczne dla analizatorów hematologicznych” punkt 15:

Czy Zamawiający przez ten zapis wymaga aby każdy z analizatorów był oferowany wraz z komputerem zewnętrznym, monitorem kolorowym LCD oraz specjalistycznym oprogramowaniem wraz z bazą danych wyników pacjentów przechowująca dane analiz z aparatu wraz z danymi demograficznymi (minimum imię, nazwisko, PESEL, płeć, wiek, nazwisko lekarza zlecającego, oddział), o pojemności minimum 200.000 wyników, z możliwością wydruków zakresów norm skorelowanych z w/w danymi, histogramów, z archiwizacją kontroli jakości z zastosowaniem reguł Westgarda (wykresy Levey-Jenningsa). Możliwość wydruków w formatach A4 i A5 uwzględniające możliwość naniesienia wartości z manualnego rozmazu krwi obwodowej. Wydruk wyniku zgodny z wytycznymi zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w/w rozwiązanie.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 4:

Czy Zamawiający wymaga aby pomiar hematokrytu był wielkością oznaczaną, a nie obliczaną co ma w dużej mierze wpływ na wiarygodność wydawanych wyników co za tym idzie minimalizuje konieczność powtarzania oznaczenie w konsekwencji ogranicza koszty (brak powtórek, oszczędność odczynników)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 4.

Czy odczynniki i krew kontrolna mają być zgodne z wymienionymi w instrukcji aparatu, tj. produkowane przez producenta aparatu i pochodzące od jednego producenta, dające gwarancję uzyskiwania wiarygodnych wyników i sprawnego działania aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 4;

Prosimy o uściślenie, czy wymagana trwałość min. 6 miesięcy od daty dostawy odnosi się tylko do odczynników?

Termin ważności materiału kontrolnego wynosi 3 miesiące, krew kontrolna dostarczana do Zamawiającego będzie kwartalnie wg harmonogramu dostaw dostarczonego Zamawiającemu przy pierwszej dostawie.

Odpowiedź:

Wymagana trwałość 6 miesięcy odnosi się tylko do odczynników natomiast nie do krwi utajonej.

Pytanie 9

Dotyczy pkt. VIII.5 SIWZ:

Prosimy o zmianę treści na: „(...) Każda *zapisana* strona oferty powinna być parafowana przez osobę podpisującą ofertę. (...)”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy „Wzoru umowy” - Załącznik nr 3.1 do SIWZ (Dotyczy pakietów 1-8):

Prosimy o zmianę w treści § 4 ust. 9 na:

„W okresie realizacji umowy, Wykonawca gwarantuje bezpłatny serwis naprawczy wraz z częściami zamiennymi, w ciągu 24 godzin *roboczych* od zgłoszenia (telefonicznego lub faksem) uszkodzenia urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy „Wzoru umowy” - Załącznik nr 3.1 do SIWZ (Dotyczy pakietów 1-8):

Chcąc zapewnić obu stronom handlowym równe pozycje handlowe, prosimy o dodanie do warunków umowy jako § 7 ust. 6 następującego zapisu:

„W przypadku nie wywiązywania się przez Zamawiającego z terminów płatności określonych w § 5 ust. 3, 4, Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

Dotyczy „Wzoru umowy” - Załącznik nr 3.1 do SIWZ (Dotyczy pakietów 1-8):

Chcąc zapewnić długookresowe i regularne dostawy do Państwa Szpitala (zapewniając ciągłość pracy Laboratorium), trzeba też mieć na względzie przepis art. 490. § 1 k.c. Przepis ten umożliwia wstrzymanie dostaw towaru w momencie zalegania dłużnika z płatnościami. Przy jakiegokolwiek nierównoczesności świadczeń strona, która winna towar dostarczyć pierwsza, może powstrzymać się od świadczenia dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Biorąc pod uwagę powyższe wnosimy o dodanie do § 7 ust. 7 o treści:

„W przypadku powtarzających się 3-krotnych zaległości płatniczych Wykonawca rości sobie prawo do wstrzymania dostaw”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający określając wydajność modułów ISE na 150 oznaczeń na godzinę, dla dwóch analizatorów biochemicznych (pkt. 4 parametrów granicznych, Pakiet nr 1) ma na myśli łączną ilość oznaczeń sodu, potasu i chlorków czy też ilość próbek w których można dokonać równoczesnej analizy zawartość sodu, potasu i chlorków.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli ilość próbek, w których można dokonać równoczesnej analizy zawartości sodu, potasu i chlorku.

Pytanie 14

Dotyczy Pakietu nr 4 – Warunki graniczne dla analizatorów hematologicznych

- pp 15 Czy w przypadku gdy analizatory Oferenta są fabrycznie wyposażone w komputer, Zamawiający wymaga dostarczenia dodatkowych komputerów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga dostarczenia dodatkowego komputera, zgodnie z wcześniejszymi wyjaśnieniami.

Pytanie 15

Dotyczy Pakietu nr 3 – Wymagania dotyczące analizatora.

- pp. 6 Proszę o wyrażenie zgody na dopuszczenie analizatora nieposiadającego funkcji chłodzenia odczynników na pokładzie .

Ze względu na brak konieczności chłodzenia odczynników na pokładzie, producent analizatora nie widział potrzeby zastosowania takiego rozwiązania w analizatorze.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę jeśli ten fakt nie jest bez wpływu na trwałość odczynników na pokładzie analizatora. w przeciwnym razie Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy uzupełnienia, na koszt Wykonawcy, strat odczynnikowych, spowodowanych brakiem chłodzenia.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość, aby odczynniki, kalibratory i kontrole były produkowane przez różnych producentów na zleceni firmy..... i posiadają certyfikaty dopuszczające do użytkowania na analizatorach oferenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku gdy firma dostarczająca analizator jest bezpośrednim zleceniodawcą dla producenta odczynników i kalibratorów do danego typu analizatora. Materiały kontrolne mogą pochodzić od innego producenta.

Samodzielny Publiczny Zespół
Zakładów Opieki Zdrowotnej
"Szpital Miejski" w Sosnowcu

~~DYREKTOR~~

Zbigniew Swoboda

h-Elm Swoboda