



Samodzielny Publiczny
SZPITAL MIEJSKI W SOSNOWCU

ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec

Sosnowiec, dn. 8.04.2012r.

**WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „**DOSTAWĘ ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ HEMATOLOGICZNYCH, IMMUNOCHEMICZNYCH, KOAGULOLOGICZNYCH WRAZ Z DZIERŻAWĄ ANALIZATORÓW ORAZ ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ KOAGULOLOGICZNYCH DO POSIADANEGO PRZEZ SZPITAL ANALIZATORA**”, znak sprawy ZZZ-2200-18/12

Wyjaśnienia Zamawiającego nr 1

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (t.j. Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień jak niżej:

Pytanie nr 1

Dotyczy: III Termin realizacji i warunki zamówienia.

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy analizatorów do Laboratorium Szpitala i instalację w terminie do – 30 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza dostawę analizatorów do Laboratorium Szpitala i instalację w terminie do 21 dni.

Pytanie nr 2

Dotyczy: Załącznik nr 3B.

Czy Zamawiający może zmienić zapis: „*Sukcesywne dostawy będą realizowane w terminie nie dłuższym niż 4 dni od daty złożenia zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem.*”

Na następujący: „*Sukcesywne dostawy będą realizowane w terminie nie dłuższym niż 7 dni od daty złożenia zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem.*”

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis na: „*Sukcesywne dostawy będą realizowane w terminie nie dłuższym niż 5 dni od daty złożenia zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem.*”

Pytanie nr 3

Dotyczy: Wymagania dotyczące odczynników.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany odczynnik do oznaczania poziomu Troponiny spełniał aktualne zalecenia Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego PTK oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego ESC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby zaofertowany odczynnik do oznaczania poziomu troponiny spełniał aktualne zalecenia Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego PTK oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego ESC.

Pytanie nr 4

Dotyczy: Wymagania dotyczące odczynników.

MAF Sada

Czy Zamawiający może doprecyzować, jakiej zewnętrznej kontroli jakości badań wymaga? Pozwoli to wszystkim oferentom na zaoferowanie tego samego programu zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości a co za tym idzie poniesienie tych samych kosztów.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje zaoferowania zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości zgodnie z warunkami zawartymi w SIWZ tj.:

- w pkt.3 – warunki graniczne SIWZ – 2x w roku – pakiet nr 1 dopuszcza się kontrolę Labquality, Rigas.
- w pkt.7 – warunki graniczne SIWZ – 4x w roku – pakiet nr 2 dopuszcza się kontrolę Labquality, Rias oraz kontrole producenkie.

Pytanie nr 5

Dotyczy: Wymagania dotyczące odczynników.

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy odczynników w ciągu 7 dni od momentu złożenia zamówienia telefonicznie lub faxem?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia termin dostawy odczynników na: dostawę w terminie do 5 dni od daty otrzymania zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem natomiast w trybie „CITO” do 48 godzin od daty otrzymania zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem.

Pytanie nr 6

Dotyczy: Wymagania dotyczące analizatorów.

Czy Zamawiający może podać kubaturę pomieszczeń, w których będą znajdowały się poszczególne analizatory oraz warunki montażu w celu doboru odpowiedniego systemu klimatyzacji?

Odpowiedź:

Kubatura pomieszczenia na ul. Szpitalnej wynosi 85,2 m³,

Kubatura pomieszczenia na ul. Zegadłowicza wynosi 82,4 m³

W obydwu pomieszczeniach dostępna jest instalacja elektryczna 230 V, 50 Hz.

Dotyczy Wzór umowy - Załącznik nr 3a do SIWZ:

Pytanie nr 7 - §1 ust. 4:

Kupujący zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach odpowiadających rzeczywistym potrzebom i posiadanym środkom oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym. W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„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 odstępniem od umowy nawet w części, przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20”.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis §1 ust. 4 projektu umowy na następujący:

„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 odstępniem od umowy nawet w części, przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20”.

Pytanie nr 8 - §4 ust. 9:

Prosimy o zmianę użytego sformułowania „w ciągu 24 godzin od zgłoszenia” na zwrot „czas reakcji serwisu nastąpi w ciągu 24 godzin od zgłoszenia”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 - §5:

Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„Na wypadek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty, Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron, zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent swego świadczenia od kontrahenta, dlatego też zgodnie z art. 490 KC gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaofiaruje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10 - §6 ust. 5 lit. a):

Prosimy o zmianę zwrotu „w czasie kolejnych 48 godzin” na zapis w brzmieniu „w czasie kolejnych 72 godzin”.

Realizacja reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudna do wykonania.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zapis w brzmieniu „w czasie kolejnych 72 godzin”.

Pytanie nr 11 - §6 ust. 6:

Prosimy o zmianę zwrotu „w terminie do 24 godzin” na zapis w brzmieniu „w terminie do 72 godzin”.

Realizacja reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 24 godzin jest trudna do wykonania.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zwrot „w terminie do 24 godzin” na zapis w brzmieniu „w terminie do 48 godzin”.

Pytanie nr 12 - §7:

Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umową w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umownej określonej w §5 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13 - §7 pkt. 2:

Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia projektu umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„za wyjątkiem okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 - §7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie pkt. 6 w brzmieniu:

„Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości umowy brutto”.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 - §10 ust. 1:

Prosimy o uzupełnienie zapisu po słowach „[...] bez pisemnej zgody” zwrotem ... a zgody takiej Zamawiający nie może odmówić [...].

Wykonawca jest zobowiązany do spełnienia swojego świadczenia przed Zamawiającym i jednocześnie udziela mu kredytu. Wykonawca czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia. Nie zrealizowanie, w przewidzianym w umowie terminie, obowiązku zapłaty z dostarczony towar stanowi w świetle przepisów Kodeksu Cywilnego niewykonanie zobowiązania. W związku z czym Wykonawca powinien mieć prawo, w sytuacji gdy dojdzie do naruszenia przez Zamawiającego, postanowień umownych w tym zakresie, do odzyskania należnego mu wynagrodzenia na drodze prawem przewidzianych środków. Jednym z tych środków jest prawo przeniesienia wierzytelności na osobę trzecią. Zamawiający ogranicza uprawnienia Wykonawcy w tym zakresie zastrzegając sobie prawo do nie wyrażenia zgody na cesję, tym samym wyłączając prawo do podochożenia należnego Wykonawcy świadczenia, poza drogą przymusu sądowego. Tak skonstruowany zapis daje Zamawiającemu pełną swobodę i dowolność w podejmowaniu decyzji, co w istocie jest narzuceniem Wykonawcy uciążliwych warunków umownych w zakresie egzekwowania swoich praw. Dlatego też działając w ramach zasady równości praw i obowiązków stron Wykonawca prosi, o zwrot, iż zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 - §10 ust. 2:

Prosimy o wykreślenie ww. postanowienia wzoru umowy, gdyż naruszają one prawo wierzycieli do ochrony swoich praw w razie niewypłacalności dłużnika. W kodeksie cywilnym w art. 354 § 1 wskazano, że dłużnik powinien wykonać zobowiązanie zgodnie z jego treścią i w sposób odpowiadający jego celowi społeczno-gospodarczemu oraz zasadom współzycia społecznego, a jeżeli istnieją w tym zakresie ustalone zwyczaje - także w sposób odpowiadający tym zwyczajom. Wynika z tego, że wierzyciel dysponuje wszelkimi środkami - poza oczywiście tymi, których prawo zabrania mu używać - do dokonywania wszelkich czynności, których celem jest doprowadzenie do spłaty zadłużenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 3 - Czy Zamawiający wykonuje badania w dublecie (badanie = 2 oznaczenia). Czy ilość podanych badań należy pomnożyć x2, aby obliczyć prawidłową ilość opakowań odczynników i materiałów eksploatacyjnych?

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wykonywał oznaczenia zgodnie z instrukcją obsługi analizatora dlatego ilość zaoferowanego odczynnika musi zapewnić wykonanie wszystkich oznaczeń zgodnie z metodyką pracy analizatora (Pakiet nr 3 Warunki graniczne dla odczynników punkt 9).

Pytanie nr 18

Pakiet nr 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby odczynnik do PT posiadał wyznaczone przez producenta odczynników parametry na aparat oferowany w dzierżawie: ISI oraz średni czas prawidłowy niezbędny do przeliczenia wyników w INR?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby odczynnik do PT posiadał wyznaczone przez producenta odczynników ISI na aparat oferowany w dzierżawie, dopuszcza aby oznaczony był średni czas prawidłowy do przeliczenia wyników w INR lub współczynnik korygujący wraz z dostarczonym osoczem kalibracyjnym.

Pytanie nr 19

Pakiet nr 3 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie osocza kontrolnego na 2-óch poziomach – *normalnym* i *patologicznym* – z zakresami kontrolnymi wyznaczonymi przez producenta odczynników na aparat oferowany w dzierżawie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie odczynników i analizatorów różnych producentów, pod warunkiem dostarczenia oświadczenia o pełnej kompatybilności oferowanych odczynników wydanych przez producenta aparatów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów z oprogramowaniem w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatorów z oprogramowaniem w języku polskim ale nie wymaga.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu możliwości pobierania próbki w trybie kapilarnym pod warunkiem że analizator pobierał będzie nie więcej niż 10µl?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę aby zaoferowane analizatory nie pracowały w trybie kapilarnym.

Pytanie nr 23

Dotyczy punktu 3 „Warunków granicznych odczynników: Odczynniki i analizatory tego samego producenta”. Czy powyższy wymóg dotyczy również krwi kontrolnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza aby zaoferowana krew kontrolna była tego samego producenta co zaoferowane analizatory i odczynniki.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny wykorzystujący rozwiązania techniczne, które nie wykorzystują zaworów ceramicznych? Jeżeli Zamawiający nie dopuszcza prosimy o wyjaśnienie jaką funkcję mają pełnić zawory ceramiczne w analizatorze hematologicznym?

Odpowiedź:

Zgodnie wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zawór ceramiczny jest rozwiązaniem spotykanym w różnych analizatorach hematologicznych. W trakcie wieloletniego użytkowania analizatora nie dochodzi do zużycia takiego zaworu (ma to miejsce w przypadku pomp membranowych, perystaltycznych czy tłokach strzykawk) co gwarantuje jego niezawodność, polegającą na niezmiennie bardzo dokładnym odmierzaniu objętości odczynników i badanej próbki. Jest to ważne szczególnie w tym postępowaniu gdzie Zamawiający oczekuje zaoferowania używanych analizatorów.

Pytanie nr 25

Dotyczy punktu 14 „Warunków granicznych dla analizatora hematologicznego”.

Czy Zamawiający wymaga ujęcia w wycenie krwi kalibracyjnej lub świeżej krwi o znanych wartościach potrzebnej do kalibracji aparatu? Jeżeli tak to czy wymóg „Trwałość odczynników minimum 9 miesięcy od daty dostawy. Nie dotyczy krwi kontrolnej” będzie również dotyczył krwi kalibracyjnej?

Odpowiedź:

Jeżeli oferowany analizator zgodnie z instrukcją wymagać będzie okresowej kalibracji, z użyciem specjalnie do tego celu przeznaczonej krwi kalibracyjnej, wówczas Zamawiający wymaga ujęcia w wycenie krwi kalibracyjnej. Punkt 2 Warunki graniczne odczynników będzie brzmiał „Trwałość odczynników minimum 9 miesięcy od daty dostawy. Nie dotyczy krwi kontrolnej i krwi kalibracyjnej”.

Wymagania dotyczące odczynników**Pytanie nr 26 - Pakiet 1**

ad 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę dotyczącą terminu ważności odczynników, kalibratorów i kontroli z 9 miesięcy na 6 miesięcy od daty dostawy?

Małgorzata

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga odczynników z terminem ważności:
- 7 miesięcy dla pakietu nr 1.

Pytanie nr 27 - Pakiet 1

ad 2. Czy Zamawiający rozumie przez zapis „Wszystkie odczynniki gotowe do użycia pakowane w pojemniki nadające się do bezpośredniego włożenia do analizatora”, iż wszystkie odczynniki nadają się do wstawienia do aparatu bez konieczności ich rekonstytucji?

Odpowiedź:

Przez zapis „Wszystkie odczynniki gotowe do użycia pakowane w pojemniki nadające się do bezpośredniego włożenia do analizatora”. Zamawiający rozumie iż odczynniki podstawowe do wykonania poszczególnych oznaczeń nadają się do wstawienia do aparatu bez konieczności ich rekonstytucji. Zamawiający dopuszcza wykonanie dodatkowych czynności przy odczynnikach pomocniczych, materiałach kontrolnych i kalibratorach.

Pytanie nr 28 - Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferowane materiały kontrolne posiadały ten sam numer LOT przez okres 6 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29 - Pakiet 1

ad 8. Prosimy o doprecyzowanie, jaka ilość dodatkowych testów Zamawiający uważa, iż należy doliczyć w związku z powtórzeniami z powodu przekroczenia liniowości oznaczeń? Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca zwracał ilość utraconych testów w wyniku awarii analizatora na podstawie reklamacji a nie doliczał hipotetycznej ilości testów?

Odpowiedź:

W związku z powtórzeniami spowodowanymi przekroczeniem liniowości oznaczeń do podanej ilości badań należy doliczyć 2% testów. Zamawiający wyraża zgodę, aby Wykonawca zwracał ilość utraconych testów w wyniku awarii analizatora na podstawie reklamacji a nie doliczał hipotetycznej ilości testów.

Pytanie nr 30 - Pakiet 1

ad. 9. Czy Zamawiający w przypadku testów wykonywanych w mniejszych ilościach dopuści ich okresowe przechowywanie w lodówce poza analizatorem? Takie rozwiązanie zapobiegnie stratom odczynnikowym i pozwoli na optymalne skalkulowanie ceny oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie będzie miał możliwości porównania pomiędzy sobą ofert ponieważ nie jest w stanie przewidzieć ile czasu odczynnik pozostanie na pokładzie analizatora, a ile w lodówce biorąc pod uwagę całodobowy system pracy laboratorium.

Warunki graniczne**Pytanie nr 31 - Pakiet 1**

ad. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w postępowaniu przetargowym zaoferować analizator o wydajności do 100 testów na godzinę dla reakcji jednostopniowej w trybie STAT?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 32 - Pakiet 1

ad. 6. Czy Zamawiający rozumie poprzez chłodzenie odczynników na pokładzie analizatora chłodzenie w temp. Lodówki 2-12°C?

Odpowiedź:

Zamawiający poprzez chłodzenie odczynników na pokładzie analizatora rozumie każdą temperaturę znajdującą się w przedziale 2 do 12 °C.

Pytanie nr 33 - Pakiet 1

ad 7. Czy Zamawiający rozumie poprzez zapis „*Analizator posiadający możliwość wykonywania oznaczeń z próbek pierwotnych (systemy otwarte, różne typy systemów zamkniętych oraz próbki pediatryczne)*” możliwość stosowania różnego typu probówek pierwotnych i pediatrycznych jednocześnie wstawianie losowo do statywów?

Odpowiedź:

Przez zapis „*Analizator posiadający możliwość wykonywania oznaczeń z próbek pierwotnych (systemy otwarte, różne typy systemów zamkniętych oraz próbki pediatryczne)*” - rozumie możliwość stosowania różnego typu probówek pierwotnych i pediatrycznych jednocześnie wstawiane losowo do statywów lub wstawienie do statywów dedykowanych osobno, do każdego z wymienionych rodzajów probówek.

Warunki graniczne odczynniki

Pytanie nr 34 - Pakiet 2

ad.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zaoferowane aparaty były starsze niż trzyletnie a nie starsze niż sześć lat, posiadające udokumentowany przegląd serwisowy wraz z udokumentowaną wymianą wszystkich części podlegających okresowym wymianom lub zużyciu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie przez Wykonawcę jednego aparatu starszego niż sześć lat. Drugi aparat Wykonawca oferuje zgodnie z warunkami zawartymi w SIWZ tj. fabrycznie nowy lub nie starszy niż trzyletni.

Pytanie nr 35 - Pakiet 2

ad 9. Prosimy o doprecyzowanie, jaka ilość dodatkowych testów Zamawiający uważa, iż należy doliczyć w związku z powtórzeniami z powodu przekroczenia liniowości oznaczeń? Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca zwracał ilość utraconych testów w wyniku awarii analizatora na podstawie reklamacji a nie doliczał hipotetycznej ilości testów?

Odpowiedź:

Do zaoferowanej ilości testów należy doliczyć 5% oznaczeń celem wykonania powtórzenia wyników patologicznych. Zamawiający wyraża zgodę, aby Wykonawca zwracał ilość utraconych testów w wyniku awarii analizatora na podstawie reklamacji a nie doliczał hipotetycznej ilości testów.

Warunki graniczne dla analizatorów Hematologicznych

Pytanie nr 36 - Pakiet 2

ad14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferowane aparaty pracowały w trybie otwartym, zamkniętym bez trybu kapilarnego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę aby zaoferowane analizatory nie pracowały w trybie kapilarnym.

PYTANIA FORMALNE Dotyczy pakietu nr 1 i 2:

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy analizatorów z 14 na min. 21 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 38

Prosimy o odstąpienie żądania dostarczania kart charakterystyk preparatów wraz z każdą dostawą.

Uzasadnienie: Karty charakterystyk produktów będących przedmiotem postępowania są dostępne na stronie internetowej oferenta. Zgodne z „zieloną” inicjatywą naszej firmy, jak również ogólnoswiatową tendencją, która ma na celu:

- ograniczenie ilości odpadów z opakowań,
- oszczędności papieru
- zmniejszenie ilości wyrzucanego papieru

nasza firma przeszła ze stosowania papierowych wersji dokumentów na ich elektroniczne wersje. Powyższa prośba dotyczy również dostarczenia Zamawiającemu aplikacji na aparaty i instrukcji obsługi analizatorów.

Nadmieniamy również, iż zgodnie z **MEDDEV. 2.14/3 rev.1**, wytyczną Komisji Europejskiej, stanowiącą pomocniczą interpretację zapisów Dyrektywy IVD 98/79 odnośnie instrukcji dostarczanych z wyrobem dopuszczone są dokumenty na nośnikach elektronicznym (np. CD-ROM lub pendrive).

Odpowiedź:

Zamawiający w punkcie 4 Warunki graniczne odczynniki wymaga aby karty charakterystyki substancji niebezpiecznych zostały dostarczone **jednorazowo** z pierwszą dostawą odczynników. Aplikacja na analizatory oraz instrukcje obsługi analizatorów zamawiający wymaga w formie papierowej.

Pytanie nr 39

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizowania zamówień w ilościach od rzeczywistych potrzeb i posiadanych środków oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym.....”

Zwracamy się z wnioskiem do zamawiającego o wykreślenie w/w zapisów, albowiem ich obecne brzmienie odbiega od zasady równości, która winna obowiązywać nie tylko w stosunkach wykonawca – wykonawca, ale także Zamawiający – wykonawca.

Zważyć bowiem należy, że utrzymanie dotychczasowej stylizacji specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie pozwala wykonawcy należycie przygotować oferty, jaką chce on złożyć w niniejszym postępowaniu. Obawa ta jest uzasadniona i wynika, z faktu, że wyszacowanie ceny oferty w głównej mierze zależy od wolumenu zamówienia. Tym samym Zamawiający w swoim „dobrze pojętym interesie” utrzymując taki zapis powoduje, że wykonawcy co do zasady, celem eliminacji ryzyka związanego z kontraktem znacznie zawyżają cenę oferty, co by nie miało miejsca gdyby obowiązek jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia był wykonany i Zamawiający zagwarantowałby minimalny próg (wolumen) zamówienia który na pewno zrealizuje.

Nie bez znaczenia w końcu pozostaje fakt, że w ten sposób Zamawiający obroniłby się przed ewentualnymi pytaniami, który mogą postawić mu jego organy kontrolne, bowiem czerpiąc z dorobku KIO, takowe zapisy SIWZ, Izba określa jako naruszenie art. 7 ust. 1, art. 29 ust. 1 i 2, art. 32 ust. 1 i art. 140 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (dalej PZP) oraz art. 5 kc, w zw. z art. 58 par. 1 i 2 kc i art. 353(1) kc w zw. z art. 139 ust. 1 PZP.

Sam Zamawiający natomiast także może ponosić negatywne konsekwencje takiego stanu rzeczy, gdyż w/w zapis nie daje możliwości zabezpieczenia odpowiedniej dla realizacji kontraktu ilości poszczególnych odczynników etc. A to mogłoby negatywnie wpłynąć na pracę Szpitala i bezpieczeństwo pacjentów.

Z uwagi na powyższe, wnioskujemy o zmianę SIWZ, tj. o jej modyfikację poprzez albo wykreślenie zakwestionowanego zapisu, względnie wprowadzenie minimalnego zakresu wykonania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis §1 ust. 4 projektu umowy na następujący:

„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 odstępniem od umowy nawet w części, przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20”.

Pytanie nr 40

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę terminu ważności odczynników z 9 miesięcy na min. 4 miesiące dla odczynników immunochemicznych i 6 miesięcy dla odczynników hematologicznych. Nie dotyczy krwi kontrolnej, której termin ważności wynosi 3 miesiące.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga odczynników z terminem ważności:

- 7 miesięcy dla pakietu nr 1,
- 6 miesięcy dla pakietu nr 2.

Nie dotyczy krwi kontrolnej, której termin ważności wynosi maksymalnie do 3 miesięcy.

Pytanie nr 41

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę zapisu pkt. 5 par. 4 projektu umowy na: „W przypadku zmiany lokalizacji pomieszczeń laboratorium w trakcie realizacji umowy Wykonawca będzie zobowiązany do przemieszczenia urządzenia we wskazane przez Zamawiającego miejsce w obrębie siedziby jednego obiektu.” Czynność ta zostanie wykonana odpłatnie, w przypadku konieczności zatrudnienia osób z zewnętrznej firmy transportowej (dotyczy analizatorów o dużych gabarytach).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42

Prosimy o wykreślenie z umowy zapisu pkt. 12 par. 5 projektu umowy. Uzasadnienie: jeśli ustawowo zmieniana jest stawka podatku VAT o określony procent, to warunek w niniejszym punkcie umowy jest niezasadny, tym bardziej, że Zamawiający w pkt. 9, dopuszcza ww zmiany.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 43

Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę terminu dostawy odczynników z 4 dni na 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia oraz dostaw na Cito w ciągu 48h, po wcześniejszym potwierdzeniu przez Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia termin dostawy odczynników na: dostawę w terminie do 5 dni od daty otrzymania zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem natomiast w trybie „CITO” do 48 godzin od daty otrzymania zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem.

Pytanie nr 44

Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
- przedmiotowym/ produkt zamienny
- sposobu konfekcjonowania
- liczby opakowań
- wymiany/ uzupełnienia elementów składowych aparatury w sytuacji gdy:
 - wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony
- wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym jak wyżej w pytaniu.

Dotyczy pakietu nr 1- odczynniki do badań immunochemicznych wraz z dzierżawą analizatora

Pytanie nr 45

Wymagania dotyczące odczynników (warunki graniczne) -pkt 7: Prosimy o podanie, ile poziomów kontroli Zamawiający planuje oznaczyć w każdym z podanych dni wykonywania oznaczeń kontrolnych?

Odpowiedź:

Wymagania dotyczące odczynników (warunki graniczne) - pkt.7: Zamawiający planuje wykonywanie badań w ramach kontroli wewnątrzlaboratoryjnej zgodnie z następującym schematem: Przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku (dla każdego roku) – 2 miesiące kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach dla TSH, FT3, FT4, PSA (2 lub 3 poziomy, w zależności od zaferowanego materiału kontrolnego) 5 x w tygodniu, a następnie w czasie kolejnych 10 miesięcy na dwóch poziomach 5 x w tygodniu. W przypadku trzech poziomów kontroli będą one wykonywane naprzemiennie.

Przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku (dla każdego roku) – 2 miesiące kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach dla troponiny, HBsAg (2 lub 3 poziomy, w zależności od zaferowanego materiału kontrolnego) 7 x w tygodniu, a następnie w czasie kolejnych 10 miesięcy na dwóch poziomach 7 x w tygodniu. W przypadku trzech poziomów kontroli będą one wykonywane naprzemiennie.

Przy zachowaniu tego samego numeru LOT kontroli przez okres 1 roku (dla każdego roku) – 3 miesiące kontrola wykonywana będzie na wszystkich poziomach dla witaminy B12 (2 lub 3 poziomy) 2 x w tygodniu, a następnie w czasie kolejnych 10 miesięcy na dwóch lub trzech poziomach (w zależności od zaferowanego materiału kontrolnego) 2 x w tygodniu.

Ponadto kontrola na wszystkich poziomach będzie wykonywana w okolicznościach awarii analizatora, po kalibracji zestawu, zmiany serii odczynnika.

Pytanie nr 46

Wymagania dotyczące odczynników (warunki graniczne) -pkt. 8: Prosimy o podanie, czy badania przeznaczone na wykonywanie kalibracji, kontroli wewnętrznej i zewnętrznej oraz powtórzeń spowodowanych przekroczeniem liniowości oznaczeń, lub awarią analizatora Oferent powinien doliczyć do badań podanych w tabeli ?

Odpowiedź:

Wymagania dotyczące odczynników (warunki graniczne) – pkt. 8: Do podanej ilości badań należy doliczyć odczynnik do wykonania kalibracji, kontroli wewnętrznej i zewnętrznej, oraz powtórzeń spowodowanych przekroczeniem liniowości oznaczeń (średnio około 2 %). Zamawiający wyraża zgodę aby Wykonawca zwracał ilość utraconych testów w wyniku awarii analizatora na podstawie reklamacji a nie doliczał hipotetycznej ilości testów.

Pytanie nr 47

Wymagania dotyczące odczynników (warunki graniczne) -pkt. 9: Czy Zamawiający dopuszcza wykorzystywanie odczynników zgodnie z praktyczną stabilnością na pokładzie, a nie stabilnością gwarantowaną podaną w ulotce odczynnikowej?

Takie opcjonalne postępowanie umożliwi oprogramowanie analizatora, zaś rzeczywista stabilność odczynnika monitorowana jest poprzez oznaczenia kontroli jakości. Oferent zobowiązuje się zaferować ilość odczynników gwarantującą ich stabilność, zgodnie ze swoim wieloletnim doświadczeniem. Jednocześnie Oferent w przypadku nie uwzględnienia w ofercie wymaganej ilości odczynników i mat. eksploatacyjnych, będzie zobowiązany do dostarczenia ich bezpłatnie celem zabezpieczenia wykonania badań określonych w siwz.

Odpowiedź:

Wymagania dotyczące odczynników (warunki graniczne) – pkt. 9: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie będzie miał możliwości porównania ofert jeżeli nie będzie posiadał informacji jak długo dany odczynnik „praktycznie” a nie zgodnie z załączoną do oferty ulotką posiada stabilność na pokładzie analizatora.

Pytanie nr 48

Wymagania dotyczące analizatorów (warunki graniczne) pkt. 5: Czy poprzez automatyczne rozcieńczanie próbek Zamawiający rozumie wykonanie rozcieńczenia po jego automatycznym zleceniu zgodnie z predefiniowanymi kryteriami, czy jedynie automatyczne wykonanie rozcieńczenia po zleceniu manualnym?

Odpowiedź:

Wymagania dotyczące analizatorów (warunki graniczne) pkt. 5: Zamawiający miał na myśli obydwie przytoczone rozwiązania.

Pytanie nr 49

Dotyczy projektu umowy –załącznik nr 3A: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy w § 6 ust. 2 z 4 dni na **5 dni roboczych**? Tryb dostaw „CITO” pozostanie bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia termin dostawy odczynników na: dostawę w terminie do 5 dni od daty otrzymania zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem natomiast w trybie „CITO” do 48 godzin od daty otrzymania zamówienia telefonicznie potwierdzając faxem lub złożenia zamówienia faxem.

Pytanie nr 50

Dotyczy Pakietu 2 - Dostawa odczynników do badań hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów – **Pkt. 1** warunków granicznych odczynników.

Czy Zamawiający dopuści odczynnik lizujący zawierający śladowe ilości cjanu tj. poniżej 0,1%?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 51

Dotyczy Pakietu 2 - Dostawa odczynników do badań hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów – **Pkt. 5** warunków granicznych dla analizatorów.

Czy Zamawiający dopuści stałe pozycje dyskryminatorów przy różnicowaniu populacji WBC? Według naszej wiedzy stałe dyskryminatory umożliwiają dokładniejsze różnicowanie WBC w przypadku zmian patologicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

W przypadku zastosowania stałych dyskryminatorów istnieje ryzyko włączenia dużych pobudzonych limfocytów lub małych granulocytów do komórek pośrednich. Komórki które mają objętość większą lub mniejszą od objętości wyznaczonej przez stałe dyskryminatory mogą zostać zaliczone do innej populacji niż rzeczywiście należą i w ten sposób zafalszować wynik. Ręczne ustawianie stałych dyskryminatorów może zwiększyć ryzyko błędu ponieważ podczas ręcznego ustalania pozycji dyskryminatora trudno jest znaleźć najniższy położony punkt między populacjami (powoduje to również wydłużenie pracy rutynowej). Pływające dyskryminatory za każdym razem ustawiają się w miejscach przejścia jednej populacji w drugą co zmniejsza ryzyko nieprawidłowego zakwalifikowania komórek (powoduje to zmniejszenie ilości powtórek).

Pytanie nr 52

Dotyczy Pakietu 2 - Dostawa odczynników do badań hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów – **Pkt. 6** warunków granicznych dla analizatorów.

Czy Zamawiający dopuści ofertę na analizatory hematologiczne bez zaworów rozdzielających krew do aparatów pomiarowych? Dystrybucja próbki krwi odbywa się bezpośrednio do komór pomiarowych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Warunki graniczne do odczynników.**Pytanie nr 53**

Ad. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby część dostarczanych odczynników i kalibratorów posiadała termin ważności określony przez producenta nie krótszy niż 5 miesięcy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga odczynników z terminem ważności:

- 7 miesięcy dla pakietu nr 1,

- 6 miesięcy dla pakietu nr 2, nie dotyczy krwi kontrolnej, której termin ważności wynosi maksymalnie

- do 3 miesięcy.
- 6 miesięcy dla pakietu nr 3,
- 6 miesięcy dla pakietu nr 4.

Pytanie nr 54

Ad. 15 Czy ze względu na dużą objętość Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie kart charakterystyki w formie elektronicznej (na nośniku optycznym typu płyta CD lub DVD)?

Odpowiedź:

Zamawiający w punkcie 4 Warunki graniczne odczynniki wymaga aby karty charakterystyki substancji niebezpiecznych zostały dostarczone **jednorazowo** z pierwszą dostawą odczynników. Zamawiający wymaga aby Wykonawca dostarczył je w formie papierowej.

Pytanie nr 55

Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający wymaga, aby jakość oferowanego testu do oznaczania troponiny była zgodna i nie gorsza niż zalecenia i wymogi Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego (błąd precyzji dla 99 percentyla stężeń u osób zdrowych nie większy niż 10% CV), czy też dopuszcza złożenie oferty na odczynniki troponinowe gorszej jakości, nie spełniające wymogów PTK?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby zaoferowany odczynnik do oznaczania poziomu troponiny spełniał aktualne zalecenia Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego PTK oraz Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego ESC.

Warunki graniczne do aparatów:

Pytanie nr 56

Ad. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora immunochemicznego o wydajności rzeczywistej 85 oznaczeń/ godz., gdzie czas oczekiwania na pierwszy wynik wynosi poniżej 30 minut dla wszystkich oferowanych parametrów?

Biorąc pod uwagę ilość oznaczeń immunochemicznych zadeklarowaną przez Zamawiającego analizator o wydajności 85 ozn./godzinę w zupełności wystarczy do szybkiego i sprawnego wykonania dziennego kompletu badań w czasie poniżej 1 godziny, a takie rozwiązanie będzie także optymalne dla Zamawiającego z punktu widzenia kosztowej efektywności i organizacji pracy Laboratorium.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Samodzielny Publiczny
Szpital Miejski w Sosnowcu
p.o. DYREKTORA
Sergiusz Karpowski

Mał. Sada