



Bystra, dn.15.05.2017 r.

Nr sprawy: 22/EZP/380/LAB/3/2017

Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę odczynników diagnostycznych dla potrzeb Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii.

W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi treści siwz, stosownie do art. 38 ust 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej wyjaśnia:

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

tel./fax (33) 499 18 10

zp@szpitalbystra.pl

Pytanie nr 1

– Dotyczy Części XVI, poz. 1 i 2

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w:

„Poz. 1 – Testów kolumnowych do oznaczania grup krwi osób dorosłych w zakresie na jednej karcie zawierające anty-A, anty-B, anty-D (VI-), anty-D (VI-), izoaglutyniny A1-B

Poz. 2 – Potwierdzenie grupy krwi w zakresie anty-A, anty-B, anty-D (VI+) (innym klonem niż w poz. nr 1)”

Powyższe potwierdza aktualnie obowiązująca publikacja IHiT w Warszawie, wydanie III z 2014r., której treść jest zgodna z normami prawnymi (patrz ostatnie strony publikacji IHiT) **cytujemy: pkt 7.9.2.1** oznaczenie u biorcy (czyli chorego) cytat „**oznaczenie antygenu D u biorcy wykonywane jest za pomocą odczynnika monoklonalnego anty-D nie wykrywającego DVI**”

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zamawiającemu na wykonywanie wyspecyfikowanych badań, przy zachowaniu zasad uczciwej konkurencji dopuszczających możliwość składania ofert przetargowych w zakresie Części XVI przez inne firmy (zgodnie z historią postępowań przetargowych w zakresie Części XVI, wymagania Zamawiającego dedykowane są jednemu tylko wykonawcy mogącemu złożyć ważną nie podlegającą odrzuceniu ofertę przetargową, który tym samym świadomie zawiąże ceny za oferowany asortyment), co zapewni konkurencyjność ofert, a tym samym do osiągnięcia przez Zamawiającego korzyści ekonomicznych, bez uszczerbku na jakości wykonywanych badań diagnostycznych.

Odpowiedź

Poz., 1 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie zaproponowanych testów kolumnowych ze względów praktycznych. Testy w specyfikacji dają możliwość sprawdzenia antygenu D w zakresie DV+; DIV- na jednej karcie np. w przypadku problemów w próbie zgodności.

Poz. 2 Zamawiający dopuszcza potwierdzenie grupy krwi innym klonem niż w poz. 1

Pytanie nr 2

– Dotyczy Części XVI, poz. 7 – krwinki wzorcowe do wykrywania przeciwciał w PTA LISS

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał w PTA LISS w zestawach 3x10ml, z zachowaniem ilości wykonywanych oznaczeń oraz ciągłości pracy laboratorium Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał w PTA LISS w zestawach 3x10ml, z zachowaniem ilości wykonywanych oznaczeń.

Pytanie nr 3

– Dotyczy Części XVI, poz. 12 – Dzierżawa wirówki i pipety do testów

W związku z warunkiem dodatkowym „Należy zaoferować wszystkie odczynniki oraz sprzęt od jednego producenta, zapewniające certyfikację i walidację metody” oraz brakiem zaoferowania inkubatora, wnosimy o wyjaśnienie, inkubatora pochodzącego od jakiego

ul. J.Fałata 2
43-360 Bystra

tel. (33) 499 18 01
fax. (33) 499 18 02

www.szpitalbystra.pl
sekretariat@szpitalbystra.pl

NIP: 937 00 10 797
REGON: 000640923

Bank: BS Węgierska Górka
55 8131 0005 0013 6943 2000 0010



Śląskie.
Pozytywna energia

producenta Zamawiający będzie używał do wykonywania badań oraz merytoryczne uzasadnienie do wskazanego wyżej wymagania wraz podaniem konkretnego zapisu podstawy prawnej i merytorycznej stanowiska Zamawiającego dotyczącego pochodzenia odczynników i sprzętu od jednego producenta celem zapewnienia certyfikacji i walidacji metody

Jednocześnie pragniemy nadmienić, że w projekcie umowy § 4 ust 7 Zamawiający określił: „W przypadku nie zrealizowania dostawy przez Wykonawcę w umówionym terminie Zamawiający może dokonać zakupu zamówionych a nie dostarczonych przez Wykonawcę produktów we własnym zakresie i obciążyć Wykonawcę kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu tych produktów, dodatkowymi kosztami ich dostawy (np.: przesyłki kurierskiej, transportu) oraz ewentualnymi innymi dodatkowymi uzasadnionymi kosztami poniesionymi przez Zamawiającego”

Odpowiedź

Zamawiający do wykonywania badań będzie używał inkubatora firmy TERMOMETAL z monitorowaną temperaturą. Mikrokarty do oznaczeń serologicznych są przystosowane do wirówki o odpowiedniej konstrukcji wkładów. Zastosowanie wirówki i kart od jednego producenta zapewnia właściwą certyfikację i walidację metody (nie jest konieczne podawanie podstawy prawnej). W przypadku zakupu testów od innego producenta, dostawca będzie musiał dostarczyć z mikrokartami wirówkę tego samego producenta w celu prawidłowej walidacji i certyfikacji metody.

Pytanie nr 4

– Dotyczy Części XVI, poz. 8 – Testy BTA w zakresie an IgG, IgM, C3C, C3D

Wnosimy o wykreślenie wskazanej pozycji asortymentowej z zakresy Części XVI. Wskazujemy, że w aktualnie obowiązującej publikacji IHiT w Warszawie, wydanie III, 2014r., pkt .7.5 techniki badania (BTA) jednoznacznie wskazują, że badanie wykonuje się używając surowicy antyglobulinowej w skład której wchodzi przeciwciała klasy IgG oraz składniki C3 dopełniacza czyli C3d lub C3b, czyli na karcie AHG COOMBS (pozycja 9 formularza cenowego) lub na karcie z surowica monowalentna (pozycja 10 formularza cenowego). Zamawiający wymaga zaoferowania karty która zawiera przeciwciała monowalentne oraz poliwalentne o określonej konfiguracji : **IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl** **dostępnej tylko w firmie DiaMed nie uwzględniając innych rozwiązań technologicznych.** Przy czym przeciwciała IgM lub IgA mogą być obecne ale nie muszą ponieważ nie mają znaczenia klinicznego . Zamawiający posiada wiedzę, że na rynku jest karta o konfiguracji: IgG-C3d-CTL | IgG-C3d-CTL (dostępna również w DiaMed o numerze katalogowym 50560 oraz w opakowaniach np. 1x12 kod 004831) Opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia zaoferowanie karty karty IgG-C3d-CTL | IgG-C3d-CTL. Ponadto Szpital nie posiada jednostki konsultacyjnej (RCKIK właściwy dla siedziby Zamawiającego prowadzi konsultacje) .

Opis przedmiotu zamówienia powinien zawierać wymagania **funkcjonalne i techniczne** aby wykonać określone badanie aby wykonawca identyfikował wymagania zamawiającego i mógł zaproponować rozwiązanie technologiczne które posiada w ofercie oraz spieniające wymagania siwz.

Specyfikacje techniczne sporządzane przez publicznych nabywców muszą umożliwiać otwarcie zamówień publicznych na konkurencję oraz realizację celów w zakresie zrównoważonego rozwoju. W tym celu należy umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań technicznych, norm i specyfikacji technicznych na rynku, w tym ofert opracowanych na podstawie kryteriów wykonania związanych z cyklem życia procesu produkcji robót budowlanych, dostaw i usług oraz ich zgodności z zasadą zrównoważonego rozwoju.”

Zgodnie z art. 29 ust. 3 oraz art. 30 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający jest zobowiązany do dopuszczenia rozwiązań równoważnych z opisywanymi tym bardziej, że zastosowano opis konkretnej marki, źródło pochodzenia, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, co prowadzi do uprzywilejowania pewnych przedsiębiorstw lub produktów i stawia w uprzywilejowanej pozycji konkurencję w celu wyeliminowania pozostałych uczestników rynku, a co z kolei nie znajduje uznania w doktrynie Urzędu Zamówień Publicznych.

Podsumowując zarzucamy dedykowanie przetargu firmie DiaMed i „ustawienie przetargu” poprzez opis w/w karty oraz zmwowę przetargowa w celu podpisania umowy z określoną firmą /producentem .

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść SIWZ poprzez wykreślenie w załączniku nr 2 (formularz asortymentowo-cenowy) w części XVI pozycji nr 8. Zmodyfikowany załącznik nr 2 dostępny na stronie internetowej Zamawiającego .

Pytanie nr 5

– Dotyczy Części XVI, poz. 12 – pipeta

W związku z wymaganiem dzierżawy pipety do testów wskazanych w Części XVI, wnosimy o podanie ilości końcówek do zaferowanej pipety w celu zapewnienia wykonania wyspecyfikowanych badań oraz uwzględniających codzienną wewnątrzlaboratoryjną kontrolę zaferowanych mikrokart.

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść SIWZ poprzez dodanie w załączniku nr 2 (formularz asortymentowo-cenowy) w części XVI pozycji – „Końcówki jednorazowe do pipety do testów” żądana ilość- 8000 szt. Zmodyfikowany załącznik nr 2 dostępny na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie nr 6

– Dotyczy Części XVI

Czy w związku z koniecznością użycia końcówek do zaferowanej pipety, należy uwzględnić wskazane końcówki w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź

Tak – patrz odpowiedź na pytanie 5.

Pytanie nr 7

– Dotyczy Części XVI

Czy w związku z wymaganiem Zamawiającego, pochodzenia odczynników i sprzętu od jednego producenta, Zamawiający wymaga także, aby końcówki do zaferowanej pipety pochodziły od tego samego producenta co zaferowana w ramach dzierżawy pipeta?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga aby końcówki do zaferowanej pipety pochodziły od tego samego producenta.

Pytanie nr 8

- Dotyczy Części XVI

W związku z wymaganiem Zamawiającego zawartym w SIWZ, Rozdział 3, pkt5. 1): „*Oferowane produkty (odczynniki), będące wyrobami medycznymi muszą posiadać aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i użytkowania oraz spełniać wymagania zasadnicze określone przepisami prawa w szczególności ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych*” oraz wymaganiami IHIT w Warszawie, że końcówki do pipet należy zakwalifikować jako wyrób medyczny do diagnostyki in vitro (pismo nr ZT-076/112/2014), czy Zamawiający wymaga zaferowania końcówek do pipety oznakowanej CE i dopuszczonej do obrotu i używania przez placówki służby zdrowia, zapewniające jakość wykonywanych badań w krwiodawstwie i krwiolecznictwie.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga końcówek do pipety oznakowanej CE.

Pytanie nr 9

– Dotyczy Części XVI, warunki dodatkowe

Wymaganie Zamawiającego: „*Dostawa odczynników w temperaturze 2-8 st. C*”

Wymaganie Zamawiającego: „*Karty po sześć mikrokolumn każda przechowywane w temperaturze pokojowej 18-25 st, C*”

Wnosimy o zmianę wymagania dotyczącego dostawy odczynników w temperaturze 2-8 st. C na zapis: „*Dostawa odczynników zgodnie z zaleceniami producenta*”.

Pragniemy wskazać, że wymaganie dotyczące przechowywania kart (karty zawierają odczynniki) w temperaturze pokojowej 18-25 st. C, nie jest zgodne z wymaganiem dostawy odczynników w podanych warunkach, co czyniłoby zaferowane karty bezużytecznymi po dostawie do Zamawiającego.

Ponadto producent oferowanego asortymentu w zakresie Części XVI dopuszcza dostawę zaferowanych odczynników i kart w temperaturze pokojowej do 48 godzin, co pozostaje bez wpływu na jakość wykonywanych badań diagnostycznych przez laboratorium Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść siwz w zakresie załącznika nr 2 (formularz asortymentowo - cenowy) w Części XVI w warunkach dodatkowych poprzez zastąpienie zapisu:” *Dostawa*

odczynników w temperaturze 2-8 st. C^o, zapisem „Dostawa odczynników zgodnie z zaleceniami producenta”. Zmodyfikowany załącznik nr 2 dostępny na stronie internetowej Zamawiającego .

Pytanie nr 10

– Dotyczy formularza Oferta

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujęcie w formularzu „Oferta” tylko tych Części na które składana jest oferta przetargowa?

Odpowiedź

TAK

Pytanie nr 11

– Dotyczy SIWZ, Rozdział 3, pkt. 5. 3

Wnosimy o ujęcie terminu ważności krwinek wymaganych w Części X we wskazanym zapisie SIWZ tj.: „3) *Termin ważności (trwałości , przydatności) oferowanych produktów nie będzie krótszy niż:*

- dla Części X i XVI (krwinki) – 5 tygodni”

Wymagane w Części X krwinki wzorcowe w pozycjach 1 i 12, zgodnie z ich trwałością i przydatnością posiadają krótszy niż odczynniki termin ważności i dlatego wymaganie Zamawiającego dotyczące pozostałych części – 3 miesiące jest nie do spełnienia przez żadnego wykonawcę.

Odpowiedź

Dla części XVI (Krwinki) został ujęty termin ważności

Zamawiający zmienia treść siwz w zakresie Rozdz. 3 pkt. 5 ppkt 3) SIWZ poprzez dodanie zapisu : „dla Części XV(krwinki) - 5 tygodni”

Pytanie nr 12

– Dotyczy projektu umowy § 3 ust 1

Wnosimy o zmianę terminu płatności za dostarczony towar na 30 dni od daty doręczenia Zamawiającemu właściwej faktury VAT za zrealizowaną dostawę częściową.

Zamawiający w sposób jednoznaczny naraża się na nieodpowiednie wydatkowanie środków publicznych, z uwagi na fakt, iż Wykonawcy mają prawo do naliczania odsetek ustawowych za zaleganie z płatnościami powyżej 30 dni.

Głównym środkiem, który ma sprawić by dłużnicy płacili na czas i to w krótkim terminie są odsetki. Wierzyciel (dostawca towarów lub usług) ma prawo dochodzić odsetek od dłużnika jako swoistej opłaty za odroczenie terminu zapłaty, czyli za udzielenie tzw. kredytu kupieckiego. Chodzi o spowodowanie, aby kredyt kupiecki przestał mieć charakter darmowy i przez to nie stanowił dla przedsiębiorcy zobowiązanego do zapłaty korzystnej formy finansowania działalności. W przypadku umów z terminem zapłaty dłuższym niż 30 dni opłata za kredyt przysługuje wierzycielowi właśnie po upływie 30 dni (a więc od 31 dnia), liczonych do dnia, w którym wykonał swoje świadczenie i doręczył dłużnikowi fakturę lub rachunek. Gdy dłużnik w umówionym terminie nie dokona zapłaty, wierzycielowi przysługują także odsetki, jednak w tym wypadku nie mają już one charakteru opłaty za kredyt lecz są to po prostu odsetki za opóźnienie w płatności. Odsetki te przysługują także gdy w umowie ustalony zostanie – wbrew postanowieniom ustawy – termin dłuższy niż maksymalny (wynoszący najczęściej 60 dni). Od następnego dnia po dopuszczalnym terminie wierzyciel ma prawo domagać się odsetek za opóźnienie.

Minimalna wysokość odsetek za udzielenie kredytu kupieckiego oraz za opóźnienie jest określona w ustawie. W założeniu ustawodawcy odsetki za opóźnienie mają być wyższe od tych stanowiących opłatę za kredyt. Oba rodzaje odsetek naliczane są automatycznie i wierzyciel nie ma obowiązku dokonywać żadnego specjalnego wezwania z żądaniem ich zapłaty. Zamawiający powinien zdawać sobie sprawę, że wydłużając termin płatności do 60 dni automatycznie skutkuje to naliczaniem wskazanych wyżej odsetek, a Zamawiającego naraża na zarzuty nieracjonalnego wydatkowania środków publicznych

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ, wobec treści art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 08.03.2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych .

Pytanie nr 13

– Dotyczy projektu umowy § 4 ust 4

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 odstępowania 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 łącznej 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

Zamawiającego z należytą starannością określił przedmiot zamówienia na podstawie dostawa z ostatnich 12 miesięcy. Zamawiający nie jest w stanie określić minimalnego poziomu realizacji umowy, ponieważ nie jest w stanie przewidzieć zapotrzebowania na usługi medyczne w związku z którymi miały by być wyliczone ilości wyszczególnionego asortymentu. Element ten jest zupełnie niezależny od Zamawiającego, jednak Zamawiający dochował wszelkiej staranności przy oszacowywaniu przedmiotu.

Pytanie 14

– Dotyczy Części X, poz. 1 i 12 – krwinki wzorcowe

Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw dotyczącego krwinek wzorcowych, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego zamówienia?

Proponujemy wprowadzenie zapisu do projektu umowy o treści: „dostawy krwinek wzorcowych i zestawów próbek kontrolnych realizowane będą zgodnie z wcześniej ustalonym przez strony harmonogramem dołączonym do umowy. Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.

Krwinki i zestawy próbek kontrolnych produkowane są z krwi pozyskiwanej od dawców. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku pod warunkiem, że przejdą pozytywnie badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcą krwinek wykorzystywanych do badań in vitro reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych. Ponadto termin ważności produktu wynosi od 5 do 6 tygodni. Kalkulacja potencjalnie 1 dostawy w miesiącu z wyłączeniem dostaw na cito pozwoli złożyć Wykonawcy korzystniejszą ofertę cenowo, a zważywszy, że laboratorium Zamawiającego jest zarządzane przez doświadczoną kadrę nie zachwieje powyższe działanie pracą diagnostów.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na podpisanie harmonogramu dostaw krwinek wzorcowych.

Pytanie nr 15

– Dotyczy Części X, poz. 12 – standaryzowane krwinki wzorcowe PBS Vera do układu ABO

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wskazanych krwinek wzorcowych gotowych do użytku do stosowania do badań wykonywanych techniką szkiełkową i probówkową?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania wskazanych krwinek wzorcowych gotowych do użytku do stosowania do badań wykonywanych techniką szkiełkową i probówkową

Pytanie nr 16

– Dotyczy Części X

W związku z użyciem nazw własnych niektórych odczynników i krwinek wzorcowych zgodnie z postanowieniami art. 29 ust 3 ustawy Prawo zamówień publicznych wnosimy o możliwość zaoferowania odczynników i krwinek wzorcowych w Części X równoważnych do wyspecyfikowanych.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynników i krwinek wzorcowych w Części X równoważnych do wyspecyfikowanych.

Pytanie 17

– **Dotyczy Części X, poz. 10 – standard anty-D**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D zachowującego swoją czułość i specyficzność po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika podanego przez producenta na etykiecie produktu

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D zachowującego swoją czułość i specyficzność po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności odczynnika podanego przez producenta na etykiecie produktu.

Pytanie nr 18

Uprzejmie proszę o odpowiedź na poniższe pytania (1-5) dotyczące **Część VII**

- 1) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika do APTT w fiolkach o maksymalnej objętości 2 ml?
- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby odczynnik do PT posiadał wyznaczone przez producenta odczynników parametry na aparat K-3002 OPTIC: ISI oraz Średni Czas Prawidłowy niezbędny do przeliczenia wyników w INR?
- 3) Czy Zamawiający wymaga, aby MATERIAŁ KONTROLNY posiadał zakresy kontrolne wyznaczone przez producenta odczynników na aparat K-3002 OPTIC?
- 4) Czy Zamawiający wymaga, aby na potwierdzenie warunku wyznaczonego ISI, Średniego Czasu Prawidłowego dla PT, wartości kontrolnych dla MATERIAŁU KONTROLNEGO było potwierdzone przez producenta odczynników – oświadczeniem, że wyznacza w/w parametry na aparat K-3002 OPTIC?
Oświadczenie to jednoznacznie pozwoli określić, czy odczynniki zaoferowane przez wykonawców spełniają oczekiwania Zamawiającego.
- 5) Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty (na płycie CD) dokumentów potwierdzających spełnienie warunków, w szczególności instrukcji / metodyk, celem jednoznacznego potwierdzenia spełniania warunków postawionych przez Zamawiającego?

Odpowiedź

Ad. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika do APTT w fiolkach o maksymalnej objętości 2 ml

Ad. 2 Zamawiający wymaga, aby odczynnik do PT posiadał wyznaczone przez producenta odczynników parametry na aparat K-3002 OPTIC

Ad. 3 Zamawiający wymaga, aby MATERIAŁ KONTROLNY posiadał zakresy kontrolne wyznaczone przez producenta odczynników na aparat K-3002 OPTIC

Ad. 4 Zamawiający nie wymaga oświadczenia.

Ad. 5 Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty dokumentów jw. Wraz z przedmiotem zamówienia wybrany Wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia w niezbędnym zakresie: ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje, instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania, jeżeli dostarczone produkty wymagają szczególnych warunków magazynowania i przechowywania, zgodnie z zapisem paragrafu 4 pkt. 10 projektu umowy

Pytanie nr 19

Dotyczy części nr VII Koagulologia - koagulometr K 3002 OPTIC

Prosimy o sprecyzowanie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „autoryzowany serwis”, czy jest to serwis producenta aparatu czy serwis wyspecjalizowany w obsłudze serwisowej tego aparatu zapewniający prawidłowe działanie analizatora K 3002?

Odpowiedź

Jest to serwis do aparatu K3002, który posiada autoryzację producenta aparatu do przeprowadzania czynności serwisowych

Pytanie nr 20

Dotyczy części nr IV Odczynniki hematologiczne –Mytic 18

Prosimy o sprecyzowanie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „autoryzowany serwis”, czy jest to serwis producenta aparatu czy serwis wyspecjalizowany w obsłudze serwisowej tego aparatu zapewniający prawidłowe działanie analizatora Mythic 18

Odpowiedź

Jest to serwis do aparatu Mythic 18, który posiada autoryzację producenta aparatu do przeprowadzania czynności serwisowych

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby odczynniki i krew kontrolna pochodziła od jednego producenta? Odstąpienie od tego wymogu pozwoli na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 22

Prosimy o potwierdzenie czy w zakresie pakietu nr 16, zgodnie z warunkiem dodatkowym, Zamawiający oczekuje dostaw odczynników wg harmonogramu na dany rok, a kryterium "Termin realizacji dostawy cząstkowej" dla pakietu nr 16 będzie dotyczył dostaw pilnych "na cito" zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie/wymogami SIWZ od 1 do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia?

Odpowiedź

Wykonawca podał w drugim kryterium termin realizacji dostawy cząstkowej, jako parametr oceniany, przy czym zakładamy, że w zadaniu dla którego był wymagany harmonogram dostaw (rozumiany jako dostępność produktu) zamówienia na poszczególne transze asortymentu będą dokonywane nie wcześniej niż w dniu dostępności produktu wg harmonogramu dostaw.

Pytanie nr 23

W związku z wymogiem zaofierowania krwinek wzorcowych do wykrywania p/c w teście PTA LISS (poz. 7) prosimy o doprecyzowanie i wskazanie czy podana ilość testów kolumnowych w poz. 6 tj. 2800 oznaczeń dotyczy badań wykrywania p/c w teście PTA LISS czy też uwzględnia oznaczenia prób zgodności w PTA LISS. Celem rozwiązania różnic interpretacyjnych, dokonania właściwej wyceny prosimy o podanie ilości wymaganych badań.:

- a) Wykrywania p/c w teście PTA LISS
- b) Oznaczenia prób zgodności w PTA LISS

Odpowiedź

2800 oznaczeń przeciwiał w teście PTA LISS dotyczy wykrywania przeciwiał i oznaczenia prób zgodności, dlatego Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający dopuści zaofierowanie krwinek wzorcowych do wykrywania p/c w teście PTA LISS w opakowaniach jednostkowych 3x10ml.

Odpowiedź

Zamawiający dopuści zaofierowanie krwinek wzorcowych do wykrywania p/c w teście PTA LISS w opakowaniach jednostkowych 3x10ml.

Pytanie nr 25

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaofierowania takiej ilości krwinek, aby możliwe było wykonanie badań w całym zakresie obowiązywania umowy (12 miesięcy) w poz. 3 do wykrywania izoaglutynin A1/B w ilości co najmniej 1 op. na dostawę.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaofierowania takiej ilości krwinek, która wystarczy do wykonania ilości oznaczeń grupy krwi jak w SIWZ.

Pytanie nr 26

W związku z wymogiem zaofierowania w dzierżawę poza wirówką również pipety dii testów prosimy o dodanie pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym, w celu wyceny niezbędnych materiałów zużywalnych tj. jednorazowych końcówek do piprt. Prosimy o wskazanie wymaganej ilości

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść SIWZ - patrz odpowiedź na pytanie nr 5.

Pytanie nr 27

Część VII – Koagulologia – koagulometr K 3002 OPTIC

- a) Czy Zamawiający dopuści odczynniki Tromboplastyna w postaci ciekłej ?
- b) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przeglądu analizatora przez autoryzowany serwis ?

Odpowiedź

- a) Zamawiający dopuszcza Tromboplastynę w postaci ciekłej
- b) Zamawiający pozostaje przy wymogach SIWZ

Pytanie nr 28

Część XI – Sprzęt jednorazowy

- a) Czy w poz 11 Zamawiający dopuści sterylne probówki z podziałką?
- b) Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego kalibrację ez (dot. poz. 7 i 10)
- c) Czy Zamawiający dopuści w poz. 12 probówki o wym. 12x75 o poj. 5ml ?
- d) Czy Zamawiający w poz. 17 dopuści pipetę o dl. 150 mm z podziałką do 1 ml o kropli 46ul?

Odpowiedź

- a) Zamawiający dopuszcza sterylne probówki z podziałką.
- b) Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego kalibrację ez (dot. poz. 7 i 10).
- c) Zamawiający dopuszcza w poz. 12 probówki o wym. 12x75 o poj. 5ml .
- d) Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Dyrektor
Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej
Urszula Kuc
/podpis osoby upoważnionej na oryginale /