

Łapy, 06.06.2016 r.

Uczestnicy postępowania

WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA TREŚCI SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego - ZP/3/2016/ PN; na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów do SP ZOZ w Łapach ;

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.), w związku z wniesionymi pytaniami dotyczącymi treści SIWZ, Zamawiający udziela wyjaśnień na złożone przez Wykonawców Wnioski.

Pytanie nr 1:

dotyczy Wzoru Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w projekcie umowy tak, aby § 5 ust. 1. pkt. a) i d) uzyskały odpowiednio brzmienie:

„a) w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy netto, określonej w § 1 ust. 2, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;”

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

dotyczy Wzoru Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w projekcie umowy tak, aby § 5 ust. 1. pkt. a) i d) uzyskały odpowiednio brzmienie:

„d) w wysokości 0,1% wartości netto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu brakującego towaru zgodnie z terminem określonym w § 3, oraz za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu towaru wolnego od wad zgodnie z terminem określonym w § 3. Zamawiającemu przysługuje uprawnienie do potrącania kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy na podstawie umowy. Potrącenie kwoty kar zostanie dokonana z faktury VAT wystawionej przez Wykonawcę.” ?

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3:

dotyczy SIWZ, pkt XI, 1, f)

W związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 listopada 2007 w sprawie karty charakterystyki (Dz.U. 2007 nr 215 poz. 1588) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z

dnia 28 września 2005 roku w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. nr 201 poz. 1674 z dnia 14 października 2005 roku), zapisami ustawy z dnia 11 stycznia 2011r. o substancjach i preparatach chemicznych i Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/112/WE z dnia 16 grudnia 2008 roku zmieniająca dyrektywy Rady 76/68/EWG, 88/378/EWG, Dyrektywy 2000/53/WE, 2002/96/WE i 2004/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w celu dostosowania ich do rozporządzenia nr (WE) 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz. Urz. UE L 345 z 23 grudnia 2008 roku) wnosimy o dopuszczenie, aby dla odczynników, dla których zgodnie z obowiązującymi przepisami nie wydaje się karty charakterystyki substancji niebezpiecznej. Wykonawca złożył stosowne oświadczenie, co będzie zgodne z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Odpowiedź :

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4:

dotyczy wzoru umowy § 1, ust. 3

Wnoskujemy o wskazanie w umowie gwarantowanego minimalnego realizacji poziomu ilościowego przedmiotu zamówienia.

Zgodnie z przepisami ustawy Pzp i przepisów wykonawczych Zamawiający winien wskazać gwarantowany minimalny poziom ilościowy przedmiotu zamówienia, jaki zostanie przez niego zakupiony w ramach zawartej umowy. Wnosimy o określenie minimalnej ilości Opisu Przedmiotu Zamówienia np. 80% w stosunku do ilości określonej w SIWZ dla części 14 i 15. Określenie odstępstwa od umowy jest niezwykle ważnym aspektem dla potencjalnych Wykonawców dla przygotowania i właściwego skalkulowania oferty, co potwierdzają wyroki Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10, KIO 809/14) oraz opinii prawnej pn. prawo opcji w ustawie prawo zamówień publicznych - Informator UZP nr 4/2011 str. 16-19 opublikowanego na stronie UZP. Ponadto jeżeli Zamawiający nie wie lub nie jest pewien wskazanych w SIWZ ilości, nie powinien wszczynać procedury przetargowej, gdyż niewłaściwie oszacuje przedmiot zamówienia, co może spowodować naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

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 SIWZ, co dla Wykonawców będzie istotnym elementem dla właściwej kalkulacji oferty i zgodne z obowiązującymi normami prawnymi i doktryną Urzędu Zamówień Publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający, z uwagi na specyfikację realizowanych świadczeń nie jest w stanie określić minimalnej ilości przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 5:

dotyczy Pakietu nr 14

Wnoskujemy o podanie wielkości wymaganych opakowań (jednostki miary) w celu możliwości złożenia porównywalnej z innymi oferentami oferty przetargowej

Odpowiedź:

L.p	Pozycja	Jedn. miary	Ilość
1.	Konserwowane krwinki wzorcowe do układu AB O Op. 3 x 4 ml.	op.	12
2.	Odczynnik monoklonalny anty - A klon D 10 Op. 10 x 5 ml.	op.	2
3.	Odczynnik monoklonalny anty - A klon BIRMA - I Op. 10 x 5 ml.	op.	2
4.	Odczynnik monoklonalny anty - B klon A-8 Op. 10 x 5 ml.	op.	2
5.	Odczynnik monoklonalny anty -D BLEN D Op. 10 x 5	op.	2
6.	Odczynnik monoklonalny anty - B klon L B - 2 Op. 10 x 5 ml.	op.	2
7.	Odczynnik monoklonalny anty -D RUM Op. 10 x 5 ml.	op.	2
8.	Standard anty - D Fiol. 2 ml.	fiol.	4

Pytanie nr 6:

dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 – konserwowane krwinki wzorcowe do układu AB0

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę krwinek wyspecyfikowanych w Pakiecie nr 14 zgodnie z harmonogramem dostaw, który wynika z cyklu produkcyjnego.

Produkcja krwinek odbywa się cyklicznie z pozyskanego osocza od dawców zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia 6 razy w roku, zgodnie z uprzednim harmonogramem produkcji uwzględniającym ograniczoną ważność wyprodukowanych krwinek. W związku z powyższym krwinki produkowane są raz w miesiącu, a dodatkowa produkcja dla potrzeb szpitala spowoduje uruchomienie linii technologicznej produkcji krwinek, co jednoznacznie wpłynie na cenę oferty, a Zamawiającego może narazić na nieracjonalne wykorzystanie środków publicznych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7:

dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1 – konserwowane krwinki wzorcowe do układu AB0

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania konserwowanych krwinek wzorcowych do układu AB0 gotowych do użycia do stosowania w metodzie szkiełkowej i probówkowej, czy krwinek stężonych o stężeniu powyżej 25%

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania konserwowanych krwinek wzorcowych do układu AB0 gotowych do użycia do stosowania w metodzie szkiełkowej i probówkowej

Pytanie nr 8:

dotyczy Pakietu nr 14, poz. 8 – standard anty-D

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty D stosowanego do wykonywania próby kontrolnej testów (walidacja metod analitycznych/laboratoryjnych)

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 9:

dotyczy Pakietu nr 14, poz. 8 – standard anty-D

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D stabilnego po otwarciu do końca okresu ważności odczynnika tj. minimum 12 miesięcy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 10:

dotyczy Pakietu nr 15

Czy w trosce o jakość oferowanych produktów i usług Zamawiający wymaga, aby dostawca posiadał certyfikat ISO 13485?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11:

dotyczy Pakietu nr 15

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 4 wymaga tego samego zestawu? W tytule pakietu Zamawiający wymienił również D-dimery.

Odpowiedź:

W pozycji nr 4 Zamawiający wymaga testu D- dimery.

Pytanie nr 12:

dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w parametrach: Paski testowe o czułości dla białka 10 mg/dL na 15 mg/dl?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13:

dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści testy paskowe 11 parametrowe?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 14:

dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści moczk kontrolny do kontroli wewnętrzzlaboratoryjnej od innego Producenta niż Producent pasków i aparatu, ale dedykowany do stosowania go z paskami i aparatem?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15:

dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści materiały do kontroli zewnętrzzlaboratoryjnej np. LabQuality, innego producenta niż materiały kontrolne do kontroli wewnętrzzlaboratoryjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16:

dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie analizatora wyprodukowanego w 2014 roku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17:

dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów z terminem ważności minimum 10 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18:

dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby cały towar dla pakietu nr 12 wymieniony w pojedynczym zamówieniu był dostarczany w jednej dostawie ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19:

dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby brakujący towar w dostawie niewłaściwej pod względem ilościowym dla pakietu nr 12 dostarczany był w ciągu 5 dni roboczych ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20:

dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 6, dopuści złożenie oferty z analizatorem wyposażonym w ekran LCD, obsługiwanym poprzez klawiaturę numeryczną z komunikacją w języku angielskim, zapewniającą szybki dostęp do wszystkich funkcji urządzenia, z pamięcią wyników pacjentów 520, z czułością pasków testowych dla białka 15 mg/dl i dla glukozy 50 mg/dl, spełniającym pozostałe wymagania z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21:

dotyczy Pakietu nr 13

Prosimy o podanie nazwy sprzętu i producenta (wirówka), do której Zamawiający oczekuje odczynników w zakresie pakietu nr 13.

Odpowiedź:

Zamawiający podaje : BIORAD , ID – Centrifuge 6 S.

Pytanie nr 22:**dotyczy Pakietu nr 13**

Prosimy o potwierdzenie czy zgodnie z art. 90 ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki (karty) były przewidziane do użycia w instrukcjach użycia posiadanego na własność przez Zamawiającego wyrobu medycznego, tj. w szczególności wirówki?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 23:**dotyczy Pakietu nr 13**

Prosimy o podanie wymaganych ilości (wielkości opakowań) opisanego przedmiotu zamówienia w poz. 1-4 Pakietu nr 13.

Odpowiedź:

Lp.	Pozycja	Jed. miary	Ilość
1	LISS/Coombs ID – Cards op. 4x12	op.	5
2	ID - Diacell I-II-III op. 3x10 ml.	op.	12
3	ID - Diluent 2 op. 2x100 ml.	op.	4
4.	ID - Tips For Dia Med. Pipetors op. 1000 szt	op.	3

Pytanie nr 24:**dotyczy Pakietu nr 13**

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (zwłaszcza krwinek wzorcowych - poz. 2) Zamawiający dopuści rozwiązanie, w którym sukcesywna realizacja przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 13 będzie odbywała się wg załączonego do oferty harmonogramu na dany rok, średnio 1 raz na miesiąc, a kryterium "Termin dostawy" dla pakietu nr 13 będzie dotyczył dostaw w trybie pilnym "na cito" zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie w terminie od 1 do 5 dni?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łapach
Urszula Łapińska