



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Wałcz dnia 13.10.2015r

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzaska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę odczynników laboratoryjnych – znak 22/med/2015** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2015/S 177-320661**.

Pytanie 1 – dotyczące Zadania 44

1. Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (m. in. krwinek wzorcowych) Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa asortymentu z zadania 44 odbywała się zgodnie z załączonym do oferty harmonogramem dostaw na dany rok, średnio raz na miesiąc, który uwzględnia technologię produkcji asortymentu, a kryterium "Czas realizacji zamówienia" w przypadku zadania nr 44, będzie dotyczył czasu realizacji zamówienia dla dostaw pilnych "na cito" zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza granicami RP?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w termin.

3. Czy w pkt. 7a Zamawiający dopuści konfekcjonowanie krwinek wzorcowych do przeciwciał w op. 3x10 ml (nie większe niż 200 oznaczeń) przy zagwarantowaniu ciągłości wykonywania badań?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza konfekcjonowanie w/w krwinek.

4. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w zakresie zadania 44 wymaga, aby oferowane produkty będące wyrobami medycznymi były przewidziane w instrukcjach użycia wyrobów medycznych, do których prowadzone jest postępowanie tj. ID-Centrifuge 6S i 12SII oraz ID-Incubator 37SI, zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza.

5. Czy celem potwierdzenia wymagań stawianych odczynnikom, Zamawiający wymaga załączenia do oferty stosownych metodyk w języku polskim dla oferowanych odczynników?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga załączenia do oferty stosownych metodyk w języku polskim dla oferowanych odczynników.

6. Prosimy o doprecyzowanie czy wymóg posiadania pozytywnej opinii IHiT o testach mikrokolumnowych (pkt. 12 warunków granicznych), Zamawiający rozumie, że oferowane testy mikrokolumnowe zostały poddane testowaniu w Instytucie Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie oraz uzyskały jego pozytywną opinię, a kopię opinii należy załączyć do oferty?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający rozumie, że oferowane testy mikrokolumnowe zostały poddane testowaniu w Instytucie Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie oraz uzyskały jego pozytywną opinię, a kopię opinii należy załączyć do oferty.

Pytanie 2 – dotyczące Zadania 1(pozycja 16).

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do oznaczania kreatyniny w surowicy i moczu z wykorzystaniem wolnej od interferencji, enzymatycznej metody pomiarowej?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w zestaw.

Pytanie 3- dotyczące Zadania 1(parametry graniczne).

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatorów biochemicznych o wydajnościach ?:

1. - dla analizatora głównego : 600 testów fotometrycznych i 180 testów modułu ISE, łącznie 780 testów na godzinę.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

2. - dla analizatora zastępczego : 300 testów fotometrycznych i 180 testów modułu ISE, łącznie 480 testów na godzinę.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatorów biochemicznych wyposażonych w niezależną, wspólną stację uzdatniania wody o wydajności zapewniającej płynną pracę obydwu aparatów w ciągu doby?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie dwóch analizatorów biochemicznych z zakresem pomiarowym fotometru dla analizatora głównego 340–800 nm i dla analizatora zastępczego 340-700 nm? Żaden z przedstawionych w wykazie testów nie wymaga oznaczeń z wykorzystaniem filtra 800 nm.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga w/w analizatorów zgodnie ze SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów biochemicznych z monitorowanym przez układ sterujący systemem chłodzenia odczynników w zakresie 4-8 C ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w analizatory.

Pytanie 4 - dotyczące Zadania 21

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu pochodzenia wszystkich podłoży od jednego producenta?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży z krwią oraz chromogennych z terminem ważności 4-6 tygodni, pozostałych podłoży 6-8 tygodni oraz 10-15 tygodni dla podłoży w próbkach ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgody.

Pytanie 5 - dotyczące Zadania 22

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 oksydazy w postaci krążka tabletkowego?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6 - dotyczące Zadania 27

1. Czy zamawiający dopuści zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych na standardowym podłożu celulozowym? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają prawidłowe przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (nośnik ten, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalny dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża. Ponadto wg. Najnowszych zaleceń KORLD dopuszczalne jest

stosowanie testów MIC zarówno na podłożu bibułowym jak i plastikowym.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w testów.

Pytanie 7 - dotyczące zapisów SIWZ pkt. 8.5

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn.20.05.2010r.(Dz.U. nr 107 poz.679)klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu.Poz.1 w Zadaniu nr 15 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenia dot. Pozycji 1 w Zadaniu nr 15, iż produkty te nie zostały zaklasyfikowane jako wyroby medyczna w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.

Odpowiedź

Dla asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. Nr 107,poz.679/2010)Zamawiający wymaga załączenia stosownego oświadczenia ,dla tego wyrobu ,niedyskwalifikującego go do stosowania w placówkach lecznictwa.

Pytanie 8 –dotyczące Zadania 44

Wnosimy o odstąpienie od wymagania załączenia oświadczenia naszej konkcrcji ,że zaoferowane odczynniki są kompatybilne z posiadanym sprzętem oraz dopuszczenie złożenie dowodów innych niż wymagane oświadczenie o kompatybilności całego oferowanego systemu z systemem BioRad .

UWAGA: Wskazujemy, że DiaHem z siedzibą w Krakowie to dystrybutor firmy BioRad a nie producent sprzętu posiadanego przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 – dotyczące Zadania 44.

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania kart z odczynnikami do badania grupy krwi noworodka pochodzących z dwóch różnych serii klonów anty-A, anty-B i anty-D lub dopuszczenia możliwości zaoferowania karty 8 mikrokolumnowej.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10 –dotyczące Zadanie 44.

Wnoskujemy o wyrażenie zgody na dopuszczenie możliwości zaoferowania kart na potwierdzenie antygeny D z układu Rh – **8 x anty-D VI-** na jednej karcie, pochodzącej od tego samego producenta co oferowany asortyment, z wymiarami mikrokarty zgodnymi do karty 6 kolumnowej. Wymagana przez Zamawiającego mikrokarta jest tj. 6 x anty-D VI- na jednej karcie jest produktem oferowanym tylko przez firmę DiaHem autoryzowanego dystrybutora firmy DiaMed, co świadczy o dedykowaniu niniejszego postępowania przetargowego jednej firmie, przez co Zamawiający narusza zapisy art. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11 – dotyczące Zadania 44.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu 3 krwinek wzorcowych do screeningu p/c zawieszonych w roztworze LISS w opakowaniach nie większych niż 200 oznaczeń z jednoczesnym zachowaniem ciągłości badań wykonywanych w laboratorium Zamawiającego przez cały okres trwania umowy?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w zestaw krwinek.

Pytanie 12 – dotyczące Zadania 44.

W związku z faktem, iż kontrola międzynarodowa zewnątrz laboratoryjna stanowi zewnętrzną usługę wykonywaną przez uprawnione laboratoria do wykonywania badań wnosimy o dopuszczenie wykonania w/w usługi opisanej w pkt 9 Zadania 44, Załącznika nr 5 – opis przedmiotu zamówienia przez zewnętrzne laboratorium.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13 –dotyczące Zadania 44.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach międzynarodowej zewnątrz laboratoryjnej kontroli jakości metod kolumnowych i próbówkowych potwierdzonej certyfikatem wykonywanej przez IHiT w Warszawie ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14 –dotyczące Zadanie 44.

Wnoskujemy o odstąpienie od wymagania zaoferowania mikrokart przeznaczonych do oznaczania fenotypu Rh zawierającego Cw w związku tym, że antygen Cw wykrywa się w miarę potrzeby i w miarę możliwości wykonując badania manualne techniką próbówkową lub możliwość zaoferowania kart wraz z odczynnikami Cw nakrapianym na kolumnkę lub dopuszczenie możliwości zaoferowania karty pochodzącej od innego producenta niż oferowana mikrometoda.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 15 –dotyczące Zadania 44.

Wnoskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania odczynnika do potwierdzania słabego antygeny D za pomocą PTA innej firmy niż zaoferowany asortyment zgodnie z opisem Zadania 44 w pkt 10 warunków granicznych w myśl art. 29 ust. 3 Pzp o dopuszczeniu produktów „równoważnych” .

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16 – dotyczące Zadania 44.

Wnoskujemy o możliwość dopuszczenia zaoferowania mikrokart do potwierdzania grupy krwi dawców A-B-DVI (+) anti-D wykrywający antygen D w kategorii DVI innej firmy niż oferowane odczynniki i mikrokarty zgodnie z opisem i wymaganiem Zamawiającego w zakresie Zadania 44 pkt 10 warunków granicznych w myśl art. 29 ust. 3 Pzp o dopuszczeniu

produktów „równoważnych”.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17 –dotyczące Zadania 44.

Wnoskujemy o zmianę zapisu warunków granicznych tj. „Dostawa transportem monitorowanym pod względem temperatury (2-8 °C)” na zapis „dostawa transportem zgodnie z zaleceniami producenta”

Odpowiedź

Zamawiający odstępuje od wymogu wydruku z urządzeń monitorujących temperaturę podczas transportu dla kart, które są przechowywane w temperaturze pokojowej(nie wyższej niż 25°C) i jednocześnie podtrzymuje wymóg załączenia wydruku z urządzeń monitorujących dla produktów, które muszą być przechowywane w temp.2-8°C-w szczególności dla odczynników krwinkowych- najbardziej narażonych na zmiany temperatury.

Pytanie 18 – dotyczące Zadania 44.

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania jednego producenta dla wszystkich oferowanych pozycji skoro i tak ograniczył ilość oferentów poprzez wymaganie: *cytat: Mikrokarty wypełnione odczynnikami. Karta składa się z 6 mikrokolumn* (uwaga: Mikrokarty o tej specyfice produkuje tylko firma niemiecka MTC, a poza UE firma BioRAD USA - marka DiaMed) .

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19 –dotyczące Zadania 44.

1. Wnosimy o wyjaśnienie czy zamawiający preferuje opinię IHiT wbrew Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r § 6 ust 3 ponieważ jest powiązany w/w jednostką poprzez umowy, szkolenia itp.?
2. Wnosimy o wskazanie zakresu opinii zgodnie Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r § 6 tj. jakie wymagania Zamawiającego w obrębie norm i specyfikacji technicznych są istotne. Opinia musi potwierdzać zgodność produktu z określonymi normami i specyfikacjami technicznymi obowiązującymi w UE, których Zamawiający nie wyspecyfikował w SIWZ. Prosimy o wyspecyfikowanie wymagań w zakresie opinii.

Czy Zamawiający wymaga aby opinia z IHiT była potwierdzeniem, że wykonawca rzetelnie wykonał zamówienie i subiektywne spostrzeżenia w tym zakresie czyli ma być potwierdzeniem warunku z art. 22 Pzp ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20 – Dotyczące SIWZ.

Czy zamawiający będzie sankcjonował (czyli uzna) prawo wykonawcy wynikające z § 6 ust 3 i ust 4 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać zamawiający od wykonawców oraz form w jakich te dokumenty mogą być składane z dnia 19 lutego 2013r (Dz.U 2013 poz. 231)

Z ostrożności procesowej przy negatywnej odpowiedzi na pytanie wnosimy o unieważnienie postępowania w całości na podstawie art. 93 ust 1 pkt 7.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21 –dotyczące Zadania 44.

Zgodnie z wymaganiem Zamawiającego tj. „wymagana jest pozytywna opinia IHiT o testach mikrokolumnowych” wynikającym z aktualnie obowiązującej publikacji IHiT, która powstała w odpowiedzi na art. 25 pkt 12 ustawy o publicznej służbie krwi, przedstawiającej min. zasady obowiązujące w banku krwi podmiotu leczniczego, które mają służyć jednostkom organizacyjnym publicznej służby krwi do opracowania własnych standardowych procedur operacyjnych (szpital Zamawiającego nie jest jednostką organizacyjną publicznej służby krwi ani bankiem krwi), na podstawie Dyrektyw WE, Ustaw, Rozporządzeń oraz Zarządzeń, wnioskujemy o wskazanie wymagania pozytywnej opinii IHiT w testach mikrokolumnowych w wymienionych aktach norm prawnych na podstawie których opracowane zostały wytyczne IHiT.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22 – dotyczące Zadania 44.

Czy Zamawiający jako administrator oprogramowania Delphyn dysponuje uprawnieniami do zmiany kodów stosowanych do rozpoznawania odczynników innej firmy niż DiaMed jeśli nie wnoskujemy o unieważnienie postępowania przetargowego w zakresie Zadania 44 jako naruszającego podstawowy zapis tj. art. 7 ustawy Pzp?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że posiadane oprogramowanie Delphyn służy do zarządzania pracownią serologii i bankiem krwi, a nie do rozpoznawania odczynników. Stąd pytanie jest bezzasadne.

Pytanie 23 –dotyczące Zadania 45.

Czy Zamawiający będzie stosował wskazane odczynniki monoklonalne do badań metodą szkiełkową i probówkową?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający będzie stosował wskazane odczynniki monoklonalne do badań metodą szkiełkową i probówkową.

Pytanie 24 –dotyczące Zadania 45.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynników monoklonalnych anti-D jako klonu I – IgM i jako klonu II – IgM+IgG ?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga w/w odczynników.

Pytanie 25 –dotyczące Zadania 45.

Wnoskujemy o dodanie w formularzu cenowym dodatkowej kolumny „wielkość opakowania” .

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26 –dotyczące Zadanie 46.

Prosimy o wyjaśnienie czy cena w tabeli jednostkowa netto i brutto dotyczy ceny za jedno oznaczenie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27 – SIWZ, pkt. 8.5

Wnoskujemy o zmianę treści wskazanego punktu SIWZ na zapis: „Oświadczenie, że wykonawca jest w posiadaniu dokumentów, dopuszczających do obrotu oferowane wyroby na terenie Polski i Krajów Unii Europejskiej zgodnie z Dyrektywą 98/79/WE”

Każdy dokument dopuszczający oferowany wyrób na terenie RP i krajów Unii Europejskiej musi „spełniać wymagania zawarte w Załączniku VII Dyrektywy 98/79/WE”

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28 –dotyczące Zadania 45.

W związku z wymaganiem standardu anty D do kontroli PTA wnoskujemy o określenie ilości surowicy antyglobulinowej poliwalentnej niezbędnej do stosowania w PTA lub wykreślenie „do kontroli PTA” (brak wyspecyfikowanej surowicy antyglobulinowej poliwalentnej, która jest niezbędna do kontroli PTA).

Odpowiedź

Zamawiający usuwa z Zadania 45 pozycję nr 15.

Pytanie 29-dotyczące zadania 16

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania standardowe próbówki o wymiarach takich jak w SIWZ 12x75mm z określoną przez producenta pojemnością 5 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w próbówki.

Pytanie 30-dotyczące zadania 31

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szybki immunochromatyczny test płytkowy do wykrywania antygeny Helikobacter pylori o wykrywalności 32ng/ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w testu.

Pytanie 31- dotyczące zapisów SIWZ.

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podawanie ceny za opakowanie handlowe z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku matematycznie, dopuszcza również podawanie cen za pojedyncze sztuki do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie 32 - dotyczące załącznika nr 4 § 3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy, natomiast zamówienia składane będą powyżej wartości 150 zł.

Pytanie 33 - dotyczące załącznika nr 4 §1 ust. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „30%” na „20%”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34 - Dotyczące załącznika nr 4 §3 ust. 5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy paragrafu z zapisem „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35 - dotyczące załącznika nr 4 §4 ust. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wykreśli, że wzoru umowy, iż składanie zamówień będzie następować drogą telefoniczną?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36 - dotyczące załącznika nr 4 §4 ust. 3 a)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapis: „a dla próbek koagulologicznych – 6 miesięcy” w zadaniu 47 pozycja 2 i 3?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37- dotyczące załącznika nr 4 §5 ust. 4 oraz załącznika nr 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od dnia doręczenia faktury przez Sprzedającego?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38- dotyczące Zadania nr 12 poz. b)

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania zatyczek do kapilar gumowych, które, oprócz tego że szczelnie zatykają końce kapilary, chronią kapilarę przed przypadkowym pęknięciem, np. podczas upadku kapilary na stół, podłogę?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w zatyczki.

Pytanie 39 – dotyczące Zadania nr 16 poz. 1

a) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga pojemnika w całości autoklawowalnego?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga w/w pojemnika.

b) Prosimy o wyjaśnienie z jakim kolorem wieczka należy zaoferować pojemnik: złotym, czerwonym czy białym?

Odpowiedź

Dla Zamawiającego kolor wieczka nie ma znaczenia.

c) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści pojemniki o poj. uż. 120 ml i poj. całkow. ok. 140 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w pojemniki.

Pytanie 40 – dotyczące Zadania 20 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści wymazówki z tworzywa innego niż PS?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w wymazówki.

Pytanie 41 – dotyczące Zadania 41 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści wymazówki z tworzywa w próbówce z PP?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w wymazówki.

Pytanie 42 – dotyczące Zadania 20

Wnosimy o usunięcie z SIWZ wymogu żądania dla pozycji nr 3 w zadaniu 20, dokumentu potwierdzającego przeżywalność bakterii do 72 godzin od momentu pobrania.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza dokument potwierdzający przeżywalność bakterii do 48 godzin od momentu pobrania.

Pytanie 43 – dotyczące Zadania 20

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści wymazówki z wacikiem o średnicy ok. 3mm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w wymazówki.

Pytanie 44 – dotyczące Zadanie 20

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45 – dotyczące Zadania 46

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w płyty.

Pytanie 46 – dotyczące Zadania 48

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści strzykawki o poj. 2 ml?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga w/w przedmiotu zamówienia zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 47 – dotyczące Zadania 49

Czy Zamawiający dopuści naczynka do oznaczania glukozy o poj. 200ul? Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w naczynek i nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 48 - dotyczące Zadania 51

Czy Zamawiający dopuści naczynka do oznaczeń biochemicznych o poj. 250ul? Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga w/w przedmiotu zamówienia zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 49 – dotyczące Zadania 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek na 1,6 ml krwi?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 50 – dotyczące Zadania 47

Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie próbek, które również pozwalają na wykonanie badań „na cito” i na uzyskaniu surowicy do badań w czasie 15 minut, ale nie poprzez skrócenie czasu wykrzepiania do 5 minut, lecz poprzez skrócony do 5 minut czas wirowania próbki?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w próbek.

Pytanie 51 – dotyczące Zadania 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu wymogu dotyczącego Zadania nr 47 Warunki graniczne pkt. 1 na zapis:

„Wszystkie oferowane elementy systemu pasują do siebie, współpracują i pochodzą od jednego producenta – w przypadku zaoferowania części systemu od różnych producentów należy załączyć oświadczenia Wykonawcy, że elementy są ze sobą kompatybilne”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 52 – dotyczące Zadania 47

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby próbki dostarczane były w statywach zapewniających pionową pozycję próbek?

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje od w/w wymogu.

Jeśli nie, to czy Zamawiający w celu nie utrudniania uczciwej konkurencji może wydzielić te próbki – zadanie 47 pozycja 2 i 3 do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53 – dotyczące Zadania 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymagania pkt 4 jako nie mającego znaczenia z punktu widzenia diagnostycznego wyniku badania?

Jeśli Zamawiający nie wyraża na to zgody, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii o poj. 2,7 ml krwi?

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje od w/w wymogu oraz nie wyraża zgody na zaoferowanie probówek do koagulologii o poj. 2,7 ml krwi.

Pytanie 54- dotyczące Zadania 26

Czy w powyższych podłożach Zamawiający wymaga obecności żywic; polimerów lub innych substancji zawartych w podłożu – wiążących antybiotyki podane pacjentowi co zapewni ich skuteczną oraz efektywną neutralizację?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga obecności żywic; polimerów lub innych substancji zawartych w podłożu – wiążących antybiotyki podane pacjentowi.

Pytanie 55- dotyczące Zadania 26

Czy w powyższej pozycji Zamawiający wymaga zaoferowania specjalnych nasadek, kompatybilnych z szyjką butelki, pozwalających uniknąć efektu aorozolowego podczas przesiewania dodatkich butelek ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga w/w nasadek.

Pytanie 56- dotyczące Zadania 26

Czy w powyższych pozycjach Zamawiający wymaga zaoferowania panelu typu COMBO – pozwalającego na wykonanie identyfikacji oraz lekowrażliwości na jednym panelu?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga w/w panelu.

Pytanie 57 – dotyczące Zadania 26

Czy Zamawiający mógłby zmodyfikować brzmienie zapisu dotyczące usunięcia awarii, formułując je w następujący sposób:

Naprawa Analizatora nastąpi w możliwie krótkim terminie, nie dłuższym jednak niż 5 dni roboczych, przy czym czas reakcji serwisu po zgłoszeniu w formie pisemnej awarii / uszkodzenia Analizatora wynosi 48 godziny w dni robocze, licząc od otrzymania zawiadomienia o zaistniałej awarii / uszkodzeniu; za reakcję serwisową uważa się przy tym również kontakt telefoniczny/mailowy przedstawiciela serwisu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58 – dotyczące Wzoru umowy.

Prosimy o wykreślenie zwrotu „lub telefonicznie” i usunięcie możliwości składania zamówień telefonicznie jako nie odpowiedniej formy, biorąc pod uwagę brak możliwości po stronie Wykonawcy weryfikacji poprawności składanych zamówień i osoby składającej zamówienia. Proponujemy dodać zapis „lub mailem”. Ponadto prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów SIWZ.

Pytanie 59 – dotyczące Wzoru umowy §4 ust. 2 pkt. a).

Prosimy o wyjaśnienie czy zapis z pkt. a) zostanie usunięty w odniesieniu do tych pakietów, które nie dotyczą badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 60 – dotyczące Wzoru umowy §4 ust. 3 pkt. a).

Prosimy o zmianę zapisu dot. terminu ważności do użycia odczynników z „12 miesięcy” na „6 miesięcy”. Odczynniki do analizatorów hematologicznych są odczynnikami specjalistycznymi, które nie posiadają aż tak długich okresów ważności jak wymaga Zamawiający. Dodatkowo Zamawiający zamawiał będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 6 miesięcy, że odczynniki zawsze będą miały długi okres ważności.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności do 9 miesięcy dla odczynników do analizatorów hematologicznych.

Pytanie 61 – dotyczące Wzoru umowy §4 ust. 3 pkt. d)

Prosimy o zmianę ww. postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „*lub innym dokumencie np. dokumencie dostawy*”..

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w zmianę.

Pytanie 62 – dotyczące §5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu „*oryginał oraz jedną kopię faktury VAT*” na zapis w brzmieniu: „*oryginał faktury VAT*”?

Zmiany powyższe podyktowane są kwestiami stricte księgowymi. Procedura księgowo-logistyczna Wykonawcy przystosowana jest to wysyłki jednego egzemplarza faktury – co jest zgodne z obowiązującymi przepisami.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 63 - dotyczące §5 ust. 4

Prosimy o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia poprzez zastąpienie zapisu „*w terminie do 60 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego faktury VAT zgodnej z postanowieniami ust. 1, 2 i 3*” wyrażeniem „*w terminie do 60 dni od dnia wystawienia faktury VAT zgodnej z postanowieniami ust. 1, 2 i 3. Jeżeli Zamawiający otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia otrzymania faktury przez Zamawiającego*”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 64 – dotyczące §6

Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania:

„Obowiązek naliczania kar umownych nie dotyczy okoliczności, gdy Wykonawca wstrzyma kolejne dostawy na skutek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 65 – dotyczące §6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:

"Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w §3 ust. 3 niniejszej umowy".

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 66- dotyczące wzoru umowy.

Czy Zamawiający w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP wyrazi zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy zapisu o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu:

„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 na wyższą, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 67 – dotyczące wzoru umowy dzierżawy §1 ust. 4

Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„W okresie gwarancji, gdy konieczność dokonania napraw powstała z winy Dzierżawcy na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Dzierżawca”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

Pytanie 68 – dotyczące wzoru umowy.

Na podstawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r o ochronie danych osobowych prosimy o uzupełnienie wzoru umowy poprzez dodanie postanowień w brzmieniu:

Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji o charakterze organizacyjnym, ekonomicznym i technicznym mogących stanowić tajemnicę

przedsiębiorstwa Zamawiającego w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.), jak również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2014 r. poz. 1182 ze zm.) oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych (Dz.U. Nr 182, poz. 1228ze zm.), w tym w szczególności do:

- a) ochrony i zabezpieczenia danych zgodnie z wymogami ustaw,
- b) przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie,
- c) zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy
- d) zwrotu wszelkich zawierających dane osobowe nośników danych przekazanych przez Zamawiającego oraz trwałego zniszczenia wszystkich ich kopii,
- e) niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o każdym przypadku naruszenia a bezpieczeństwa danych.

Zachowanie poufności informacji, o których mowa w ust.1 obowiązuje Wykonawcę także po rozwiązaniu umowy.

Naruszenie obowiązku, o którym mowa w ust. 1 powoduje odpowiedzialność Wykonawcy za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu (na zasadach wynikających z kodeksu cywilnego) oraz stanowi podstawę do rozwiązania niniejszej umowy przez Zamawiającego z zachowaniem 14dniowego okresu wypowiedzenia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy.

Pytanie 69- dotyczące Wzoru umowy.

§3 ust.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zmiana ,o której mowa w § 3 ust.5 nie stanowiła zmiany umowy i nie wymagała aneksu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 70- dotyczące Wzoru umowy.

§4 ust.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to ,aby zamówienia były składane za pośrednictwem poczty elektronicznej?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, aby zamówienia były składane za pośrednictwem poczty elektronicznej.

Pytanie 71- dotyczące Wzoru umowy.

§4 ust.3 pkt a)Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „12 miesięcy na 6 miesięcy?”.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72- dotyczące Wzoru umowy.

§5 ust.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to ,aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 73- dotyczące Wzoru umowy.

§6 ust.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie ,że kara umowna jest naliczana

za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w par.4 ust.2 w wysokości 0,07% wartości niedostarczonej w terminie dostawy?

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy zgodnie z terminem określonym w §4 ust.2 ,Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,07 % wartości towarów nie dostarczonych w terminie.

Pytanie 74- dotyczące Wzoru umowy.

§6Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu: „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 5% wartości brutto umowy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 75- dotyczące Wzoru umowy.

§6Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej„.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 76- dotyczące Zadania 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania UIBC zamiast TIBC?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 77- dotyczące Zadania 1.

W celu prawidłowego przygotowania oferty prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdzie hemolizat przygotowany jest automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdzie hemolizat przygotowany jest automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat.

Pytanie 78- dotyczące Zadania 1.

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania multikalibratora zawierającego oznaczenia bilirubiny total i direct oraz multi kontroli zawierających parametry enzymów oraz odpowiednio ujęcie tych pozycji w pozycji 32 i 37?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w możliwość.

Pytanie 79- dotyczące Zadania 6.

Prosimy o wyjaśnienie ,czy Zamawiający oczekuje zaoferowania testu do oznaczania Witaminy D Total(suma form hydroksylowanych D2+D3),co zgodne jest z aktualnymi rekomendacjami dotyczącymi Vit.D?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje w/w testu.

Pytanie 80- dotyczące Zadania 6.

Czy pod określeniem "System chłodzenia odczynników w analizatorze" Zamawiający rozumie zapewnienie systemu, który zapewnia warunki przechowywania odczynników na pokładzie zgodnie z rekomendacjami producenta opisanymi w instrukcji ogólnej?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, iż pod określeniem "System chłodzenia odczynników w analizatorze" rozumie zapewnienie systemu, który zapewnia warunki przechowywania odczynników na pokładzie zgodnie z rekomendacjami producenta opisanymi w instrukcji ogólnej.

Pytanie 81- dotyczące Zadania 6.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednego odczynnika, który wymaga przygotowania przed użyciem.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Kołobrzeska 44, 78-600 Wałcz

Telefon: 261 47 28 61-63; **Fax:** 261 47 28 61-63

apteka-przetargi@107sw.mil.pl

Regon 570544566 NIP 765-14-95-874

Bank Gospodarstwa Krajowego
Oddział w Szczecinie

Nr konta: 64 1130 1176 0016 0104 6420 0002

