



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Wałcz dnia: 27.10.2017r

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 i materiałów laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów – znak sprawy 48/med/2017** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2017/S 187-382399** w dniu 29.09.2017r

Pytanie 1 – dotyczące Zadania 6

Czy Zamawiający zgodzi się przyznać maksymalną ilość punktów, w przypadku zaferowania analizatora pracującego w opraciu o igły pipetujące, z zastosowanym systemem SmartWash minimalizując ryzyko efektu przeniesienia carry-over do 0,000 000 1 jednostki, który nie ma wpływu na wartość kliniczną.

Zaferowane rozwiązanie jest z powodzeniem stosowane do oznaczenia testów wirusologicznych (np. HIV, anty-HCV etc.) w większości stacji krwiodawstwa na całym świecie.

Odpowiedź

Zamawiający nie przyzna maksymalnej ilości punktów za zaferowane rozwiązanie.

Pytanie 2 – dotyczące Zadania 6

Czy Zamawiający poprzez zapis: „Praca z wykorzystaniem kuwet reakcyjnych jednorazowego użytku.” rozumie wykonywanie oznaczeń immunochemicznych od pobrania próbki, inkubacji do wykonanie pomiaru przebiegu reakcji?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 3 – dotyczące Zadania 6

Czy Zamawiający zgodzi się na możliwość wysyłki badań: ACTH, TRAK – p/ciała p/receptorowi TSH, IgE, Kalcytonina do zewnętrznego podwykonawcy?

Wymóg oznaczenia wymienionych nielicznych ilościowo badań i brak zgody na uniemożliwienie ich wysyłki ogranicza możliwość uczestnictwa w postępowaniu innym potencjalnym podwykonawcom co stoi w sporze z zachowaniem zasady równości i uczciwej konkurencji. W uchwale z dnia 18 września 2002 r. (sygn. III CZP 52/02) Sąd Najwyższy potwierdził: „(...) z przepisów tych wynikają dwie podstawowe zasady Prawa zamówień publicznych: zasada równości (konkurencyjność) i zasada uczciwej konkurencji. Zdecydowanym celem powyższych regulacji jest wyeliminowanie z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jakichkolwiek elementów, które miałyby charakter dyskryminacyjny. Można uznać, że postępowanie ma charakter dyskryminacyjny wówczas, gdy prowadzi do wyłączenia określonej kategorii potencjalnych dostawców”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Uzasadnienie:

Po analizie: SIWZ nr sprawy 48/med/2017 pakiet nr 6, pytań dotyczących w/w przetargu jak i pisma z dnia 19.10.2017 r. informujemy, iż zarzut o utrudnianie uczciwej konkurencji jest bezzasadny. Argument, że zrobiono to przez dobór parametrów (rodzaju badań) jest szczytem ignorancji tematu ze strony oskarżającego. Nie firma będzie decydowała o sposobie diagnozowania pacjentów szpitala. Nadmieniamy, że rodzaj wykonywanych oznaczeń jest podyktowany potrzebą jak i wymaganiem lekarzy pracujących w szpitalu. Istnienie przychodni: endokrynologicznej, alergologicznej, ginekologicznej i innych, oraz szerokiego zakresu oddziałów szpitalnych nakłada na laboratorium wykonywanie dużego spektrum badań. Natomiast wysokie wymagania w stosunku do rozwiązań technicznych analizatora są ściśle związane z dobrem pacjenta, który oczekuje od wykonujących badania, otrzymania wyników szybko, a przede wszystkim wiarygodnych i powtarzalnych.

Proponowane rozwiązanie wykonywania oznaczeń w laboratorium zewnętrznym, zwłaszcza ACTH świadczy o braku elementarnej wiedzy diagnostycznej. Krótki czas trwałości w/w parametru wymaga natychmiastowego wykonania analizy.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Informacja w otrzymanym piśmie dotycząca ekonomiczności wykonywanych czterech analiz (ACTH, TRAK, IgE i Kalcytonina) odbiega od rzetelności. Przynajmniej trzy z nich mają termin ważności w temperaturze lodówki (2-8°C) 12 tygodni i w związku z tym, pod każdym względem bardziej się opłaca wykonywać je na miejscu, zgodnie z wymaganiami lekarzy.

Biorąc pod uwagę tendencję wzrostową w liczbie zleceń w ostatnich trzech miesiącach, tym bardziej słuszną decyzją będzie utrzymanie dotychczasowego statusu.

Co do efektu przeniesienia, to dla różnych oznaczeń jest on różny. I błędem jest posługiwaniem się jedną wartością carry-over w stosunku do analizatora.

Proponując wykonanie niektórych badań w laboratorium zewnętrznym należy to zrobić profesjonalnie, czyli opisać szczegółowo wszystkie elementy z tym związane, czego brakuje w Państwa piśmie. Wyrażenie zgody "w ciemno" jest wręcz niedorzeczne.

Ustawodawca dopuszcza w ramach PZP do zadawania pytań w celu wyjaśnienia lub uszczegółowienia występujących w SIWZ zapisów. Nie jest to jednak tożsame z możliwością wywierania nacisku na Zamawiającego mającego skutkować w efekcie obniżeniem standardów pracy laboratorium szpitalnego.

Pytanie 4 – dotyczące Zadania 6, Parametry graniczne analizatora immunochemicznego

Czy Zamawiający dopuści analizator posiadający 25 miejsc odczynnikowych o wydajności do 100 oznaczeń na godzinę, który wykorzystując technologię testów dwustopniowych wymaga w przypadku niektórych badań, np. wirusologicznych oznaczeń powyżej 30 minut?

Testy pilne takie jak Troponina wysokoczuła oraz bHCG są wykonywane w rygorze oznaczeń poniżej 30 minut.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 5 – dotyczące Zadania 6, Parametry graniczne analizatora immunochemicznego

Czy Zamawiający dopuści możliwość dostarczenia analizatora posiadającego możliwość załadunku jednocześnie do 65 próbek pacjentów na pokładzie, posiadającego możliwość zdefiniowania 5 pozycji CITO?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 6 – dotyczące Zadania 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w postępowaniu przetargowym zaoferować odczynnik do oznaczenia HCG + beta wykrywający obecność całkowitej HCG oraz podjednostki beta-HCG, który w ulotce odczynnikowej posiada zapis mówiący o tym, że jest przeznaczony do wczesnego wykrywania ciąży, natomiast nie jest dedykowany do diagnostyki onkologicznej?

Test ten od wielu lat stosowany jest z powodzeniem w wielu Centrach Onkologicznych (Kielce, Gliwice, Wrocław). Ponadto stosowany jest także w ośrodkach akademickich w Gdańsku, Bydgoszczy, Białymstoku.

Załączamy wyniki badań porównawczych HCG oznaczanej metodą elektrochemiluminescencji (ECLIA) na analizatorze Cobas e411 oraz metodą chemiluminescencyjną (CMIA) wykorzystywaną w analizatorach Architect i2000. Badania zostały wykonane przez dr Ewę Wójcik i prof. dr hab. Jana Kulpę w surowicy krwi chorych na nowotwory leczonych w Centrum Onkologii, Oddział w Krakowie. Przesyłamy szczegółowe dane liczbowe wykazujące bardzo dobrą korelację pomiędzy wynikami uzyskanymi na obu autoanalizatorach. Wskazują one na ekwiwalentność obu metod oznaczania HCG w diagnostyce onkologicznej, niezależnie od zapisów w ulotkach odczynnikowych. Oferowane oznaczenie posiada bardzo wysoką, jakość porównywalną z innymi oznaczeniami β hCG dostępnymi na rynku (czułość analityczna) oraz posiada największy zakres liniowości testu 15 000 mIU/ml z możliwością automatycznego rozcieńczenia 1:15. Dwustopniowa reakcja zmniejsza prawdopodobieństwo występowania interferencji.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Pytanie 7 – dotyczące Projekt umowy pkt. 2 par. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu dopuszczającego możliwość składania zamówień telefonicznie?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę umowy.

Pytanie 8 – dotyczące Projekt umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności oferowanych odczynników z 12 m-cy na min. 4 m-ce?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 9 – dotyczące Projekt umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty instrukcji (metodyk) w postaci pdf (CDRom). Uzasadnienie: każda ulotka zawiera średnio 10 stron formatu A4.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 10 – dotyczące Zadania 1, Parametry ocenianych analizatorów biochemicznych, punkt 1

Czy Zamawiający uzna za równocenne do rozwiązania „Praca z wykorzystaniem kuwet reakcyjnych jednorazowego użytku” rozwiązania, w którym „Analizatory biochemiczne: pracują z wykorzystaniem trwałych szklanych kuwet pomiarowych”. Trwałe kuwety pomiarowe nie wymagają wymiany przez cały okres objęty umową. Ich jakość sprawdzana jest na pokładzie analizatora. Zastosowanie kuwet trwałych wyeliminuje konieczność zakupu, utylizacji i wymiany kuwet jednorazowych, a więc według naszej najlepszej wiedzy jest rozwiązaniem, co najmniej równocennym.

Odpowiedź

Zamawiający nie uznaje w/w rozwiązania za równocenne.

Pytanie 11 – dotyczące Zadania 1, Parametry ocenianych analizatorów biochemicznych, punkt 2

a) Prosimy o wykreślenie parametru ocenianego nr 2: Maksymalne zużycie wody przy pełnym obciążeniu pracą (do 5 l/h: 10 pkt. powyżej 5 l/h: 0 pkt). Parametr ten jest praktycznie tożsamy z parametrem ocenianym nr 1 „Praca z wykorzystaniem kuwet reakcyjnych jednorazowego użytku”. Tylko analizatory pracujące z wykorzystaniem jednorazowych kuwet pomiarowych zużywają poniżej 5 l wody/h, a tym samym, za tę samą cechę analizatorów biochemicznych – praca z wykorzystaniem jednorazowych kuwet pomiarowych, Zamawiający przyzna punkty dwukrotnie.

b) W przypadku braku zgody na wykreślenie parametru ocenianego nr 2 prosimy o wyrażenie zgody na przyznanie 10 pkt. jeśli zaoferowane analizatory biochemiczne o zużyciu wody przekraczającym 5 l/h pracują z wykorzystaniem kuwet wielorazowych i wyposażone będą w stacje uzdatniania wody dostosowane do potrzeb analizatorów, a koszt dostarczenia materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych leżałby po stronie wykonawcy.

Odpowiedź

a) Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie parametru ocenianego nr.2 „Maksymalne zużycie wody przy pełnym obciążeniu pracą.”

b) Zamawiający nie wyraża zgody na przyznanie 10 punktów przy przekroczeniu 5l/h.

Pytanie 12 – dotyczące Zadania 1, Parametry ocenianych analizatorów biochemicznych, punkt 3

Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane w punkcie 3 jeśli oferowany analizator mimo kontaktowego przygotowywania mieszaniny reakcyjnej ma współczynnik przeniesienia poniżej 0.1 ppm eliminujący ryzyko kontaminacji?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rozwiązań zgodnych z zapisami SIWZ.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Pytanie 13 – dotyczące Zadania 1, Parametry ocenianych analizatorów biochemicznych, punkt 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu punktu 4 parametrów ocenianych na Analizatory w systemie zamkniętym lub otwartym, jeśli odczynniki i kalibratory dla poszczególnych oznaczeń będą pochodziły od tego samego producenta co producent aparatu z wyjątkiem alkoholu etylowego a materiały kontrolne, przeznaczone do kontroli wewnątrzlaboratoryjnej, tam gdzie jest to możliwe pochodziły od producenta odczynnika, a w pozostałych przypadkach pochodziły od niezależnego producenta i posiadałyby wartości dedykowane dla oferowanego analizatora i odczynników?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje rozwiązań zgodnych z zapisami SIWZ.

Pytanie 14 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 5

Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek 5 parametrów punktowanych pakietu 1, jeżeli zaoferowany analizator, w przypadku konieczności wymiany odczynników podczas pracy należy wprowadzić w odpowiedni tryb pracy, a całość operacji do ponownego uruchomienia dozowania zajmuje ok 20 minut? Ilość oznaczanych parametrów z jednej próbki wynosi 63 i znacznie przekracza ilość - 34 parametrów wymaganych przez Zamawiającego, a tym samym konieczność wymiany odczynników w czasie pracy może zdarzać się niezwykle rzadko.

Jeśli nie to prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator powinien mieć możliwość dostawiania w trakcie pracy odczynników i jednoczesnego usuwania zużytych odczynników, aby zapewnić miejsce na dostawianie nowych w czasie pracy. W przeciwnym razie możliwość dostawiania odczynników w trakcie pracy traci sens.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 15 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu punktu 10 Parametrów granicznych analizatorów biochemicznych na „Możliwość oznaczania w różnego rodzaju materiale: osocze, surowica, moczu, płyn mózgowo-rdzeniowy, krew pełna – HbA1c lub hemolizacie krwi pełnej HbA1c”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 16 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ilości odczynników zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynników po otwarciu przechowywanych w analizatorze? Takie rozwiązanie umożliwiłoby ekonomiczne wykorzystanie odczynników

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 17 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Prosimy o podanie w jakim schemacie kontroli i których parametrów ma dotyczyć kontrola międzynarodowa ?

Odpowiedź

Kontrola będzie się odbywała dwa razy do roku i dotyczyć będzie wszystkich parametrów.

Pytanie 18 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych według rodzajów i ilości wynikających z konfekcjonowania przez producenta innym niż w zaproponowanym przez Zamawiającego, ale uwzględniające całkowite zapotrzebowanie i realizację umowy? Wskazany zakres i konfekcjonowanie np. materiałów wskazują na określonego dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Pytanie 19 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Prosimy o potwierdzenie, że analizator, którego zakres pomiarowy dla fotometru wynosi 340-800 nm spełnia wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź

Tak, spełnia.

Pytanie 20 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dedykowanych kontroli do badań w moczu? Jeśli tak prosimy o podanie schematu kontroli?

Odpowiedź

Tak. Dwa razy w tygodniu.

Pytanie 21 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Prosimy o doprecyzowanie wyrażenia „naczynka na próbki” co należy zaoferować i w jakiej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający ma na myśli naczynka do probówki w ilości ok 7 tysięcy sztuk.

Pytanie 22 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wszelkich procedur konserwacyjnych elektrody referencyjnej nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyny te są dostarczane przez serwis producenta w czasie konserwacji tej elektrody.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga elektrod bezobsługowych.

Pytanie 23 – dotyczące Zadania 1, Parametry graniczne analizatorów biochemicznych, punkt 10

Prosimy o potwierdzenie, że analizator biochemiczny wyposażony w detektor skrzepów oraz posiadający funkcję mycia igły pomiędzy kolejnymi dozowaniami od wewnątrz i z zewnątrz przy użyciu wody dejonizowanej spełnia wymagania Zamawiającego w punkcie nr 10 SIWZ.

Prosimy o modyfikację warunków zgodnie z poniższymi pytaniami, pozwoli to na zwiększenie ilości oferentów i większą konkurencyjność postępowania, zgodnie z ideą przetargu nieograniczonego. Dopuszczenie większej liczby oferentów nie tylko jest zgodne z zasadą uczciwej konkurencji, ale także umożliwia Zamawiającemu wybór oferty najkorzystniejszej (a nie jedynej złożonej w danym postępowaniu). Będzie to też korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych, gdyż w przetargu opartym o prawdziwą konkurencyjność postępowania Zamawiający uzyska najlepszą cenowo ofertę na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 24 dotyczące Projekt umowy

§4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Poszczególne dostawy będą realizowane w terminie do dnia roboczego od dnia złożenia zamówienia wysłanego faksem, pisemnie lub emailiem przez osobę wymienioną w ust.1.”? Uzasadnienie: Wykonawca nie jest w stanie telefonicznie określić tożsamości osoby upoważnionej do składania zamówień po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę projektu umowy.

Pytanie 25 dotyczące Projekt umowy

§4 ust. 3 lit. c – Czy Zamawiający uzna za spełnienie tego warunku jeżeli na opakowaniach dostarczonych produktów będą oznakowania zgodnie z wymaganiami polskiego prawa mówiące o dopuszczeniu odczynnika do obrotu – bez konieczności dokładania dodatkowych dokumentów?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Pytanie 26 – dotyczące Zadania 4

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynnika do oznaczania Fibrynogenu met. Claussa ze wstępnym (automatycznie wykonywanym) rozcieńczeniem osocza, z liniowością 1,0 – 5,0 g/l. Przy czym analizator ma możliwość automatycznego rozcieńczenia do wskazanego w specyfikacji zakresu pomiarowego. Możliwość ta nie zwiększa nakładów pracy oraz nie wpływa na uzyskany wynik – odbywa się całkowicie automatycznie?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w odczynnika.

Pytanie 27 – dotyczące Zadania 4

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników prekalibrowanych, które nie wymagają wykonywania kalibracji, z jednoczesnym pominięciem kalibratorów w wycenie?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w odczynników.

Pytanie 28 – dotyczące Zadania 4

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie analizatora z zewnętrzną drukarką? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy również o uzasadnienie jaki wpływ na wynik pacjenta i pracę laboratorium ma wpływ stosowanie drukarki zewnętrznej / wewnętrznej.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.

Pytanie 29 – dotyczące Zadania 4

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający parametrem nr 3 oczekuje analizatora z możliwością oznaczania PT, APTT, FIB oraz D-dimer poniżej 7 minut?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 30 – dotyczące Zadania 4

Prosimy o udzielenie informacji do jakiego systemu informatycznego należy podłączyć oferowany analizator?

Odpowiedź

Zamawiający jest na etapie ustalania odpowiedniego systemu informatycznego.

Pytanie 31 – dotyczące Zadania 4

Czy podane ilości badań na 2 lata zawierają oznaczenia kontrolne?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 32 – dotyczące Zadania 4

Z jaką częstotliwością dla poszczególnych parametrów będą wykonywane badania kontrolne?

Odpowiedź

Dla parametrów PT oraz APTT – codziennie, dla FIB – co drugi dzień , a dla D-dimer – dwa razy w tygodniu.

Pytanie 33 – dotyczące Zadania 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby odczynniki były wycenione w taki sposób, by ich zużycie uwzględniało trwałość na pokładzie analizatora?

Odpowiedź

Nie - w temperaturze lodówki.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

**Pytanie 34 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3§5 ust. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie przez Wykonawcę jedynie oryginału faktury VAT bez jej dodatkowych kopii? Jeżeli tak, prosimy o usunięcie wyrażenia "oraz jedną kopię faktury VAT".

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

**Pytanie 35 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3: §1 ust. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości ewentualnej zmiany zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym z 30% na 20%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 36 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3: §4 ust. 1:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy osoba wskazana do kontaktów jest osobą odpowiedzialną za składanie zamówień. Czy zamówienia podpisane/zatwierdzone wyłącznie/tylko przez tą osobę mają być realizowane?

Jeżeli tak, prosimy o wskazanie kilku osób w celu uniknięcia sytuacji braku realizacji (wstrzymania) zamówienia z powodu nieobecności przedstawiciela Zamawiającego i podpisania zamówienia przez inną osobę.

Odpowiedź

Tak oraz wszystkie osoby które podpisują zamówienia używając zwrotu „w/z” wraz z odpowiednią pieczęcią.

**Pytanie 37 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3: §4 ust. 2:**

Prosimy o wykreślenie zwrotu "telefonicznie" i usunięcie możliwości zgłaszania zamówień telefonicznie. Wskazana forma jest nieodpowiednia z uwagi na brak możliwości po stronie Wykonawcy weryfikacji poprawności zarówno składanych zamówień, jak i samej osoby zamawiającej. Uprzejmie prosimy o modyfikację niniejszego zapisu poprzez brzmienie: "faxem, pisemnie lub za pośrednictwem poczty elektronicznej".

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgodę na proponowaną zmianę projektu umowy.

**Pytanie 38 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3: §4 ust. 3 lit. a:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności do użycia dla Części nr 3 wynosił minimum 6 miesięcy licząc od dnia dostarczenia, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl?

Wykonawca wskazuje, iż odczynniki do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii 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.

Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności, ani tożsamym z terminem ważności odczynników hematologicznych.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie dla w/w Zadania.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

**Pytanie 39 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3: §4 ust. 3 lit. d:**

Prosimy o doprecyzowanie ww. postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: "lub innym dokumencie np. dokumencie dostawy".

Wykonawca wskazuje, iż ze względu na stosowaną politykę bezpieczeństwa i ochronę danych stanowiących informację handlową, Wykonawca załącza wraz z towarem dokument dostawy, potwierdzający ilość oraz rodzaj towaru będącego przedmiotem dostawy.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

**Pytanie 40 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3: §6 ust. 2:**

Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

"zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie."

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 41 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.2. Załącznik nr 2 - Wzór umowy wraz z załącznikami,
Pakiet nr 3: §7:**

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 wyraża zgodę na wprowadzenie w/w zmian do umowy, ale pod warunkiem przedstawienia odpowiedniego aneksu do umowy zasadniczej, dokonującego te zmiany.

Pytanie 42 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.3. Załącznik nr 2a - Wzór umowy dzierżawy Pakiet nr 3: §2:

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 wyraża zgodę na proponowaną zmianę projektu dzierżawy.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Pytanie 43 – dotyczy SIWZ, Rozdział 22, Pkt 22.3. Załącznik nr 2a - Wzór umowy dzierżawy Pakiet nr 3: §6:

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

1. 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:

1. ochrony i zabezpieczenia danych zgodnie z wymogami ustaw,
2. przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie,
3. zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy
4. zwrotu wszelkich zawierających dane osobowe nośników danych przekazanych przez Zmawiającego oraz trwałego zniszczenia wszystkich ich kopii,
5. niezwłocznego poinformowania Zamawiającego o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych.

1. Zachowanie poufności informacji, o których mowa w ust.1 obowiązuje Wykonawcę także po rozwiązaniu umowy.
2. 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 widzi potrzeby zmiany wzoru umowy dzierżawy. Ochrona danych osobowych wynika z ustawy.

Pytanie 44 – dotyczące Zadania 1, poz. 36, 38 i 41 zestawienia asortymentowego, Załącznik nr 3:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania multikalibratora zawierającego oznaczenia bilirubiny total i direct oraz multi kontroli zawierających parametry enzymów i oznaczenie CKMB oraz odpowiednio wyspecyfikowanie tych pozycji w pozycji 34 i 39?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.

Pytanie 45 – dotyczące Zadania 1, pkt. 5 parametrów granicznych, Załącznik nr 3:

W celu zapewnienia ciągłości pracy czy Zamawiający wymaga aby analizator posiadał zbiornik na kuwety umożliwiający wykonanie co najmniej 1 000 oznaczeń (pacjentów, kontroli, kalibracji)?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 46 – dotyczące Zadania 1, pkt. 9 parametrów granicznych, Załącznik nr 3:

Czy przez pojęcie "elektrody bezobsługowe" Zamawiający wymaga zastosowania elektrod (Na, K, Cl, Ref) nie wymagających uzupełniania płynów lub wymiany membran?

Odpowiedź

Tak.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Pytanie 47 – dotyczące Zadania 1, pkt. 10 parametrów granicznych, Załącznik nr 3:

Czy przez ww zapisy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdy hemolizat przygotowywany jest z krwi pełnej, automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 48 – dotyczące Zadania 1, pkt. 15 parametrów granicznych, Załącznik nr 3:

W związku z oznakowaniem odczynników kodem kreskowym, czy Zamawiający wymaga aby reagenty wstawiane do analizatora nie wymagały żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. rozpuszczania, przelewania, mieszania czy łączenia składników oraz pochodziły od producenta analizatora?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 49 – dotyczące Zadania 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany test do oznaczania troponiny był testem wysokoczułym hs i zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego umożliwiał zastosowanie szybkiego 1-godzinnego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 50 – 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

Tak.

Pytanie 51 – 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 obsługi?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie 52 – dotyczące Zadania 6:

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

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53 – dotyczące Projektu umowy załącznik nr 2:

a) Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający dopuści, aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej?

b) Par. 4 ust. 3 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu z 12 miesięcy na 3 miesiące?

c) Par. 6 ust. 1 pkt b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

d) Par. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź

od a) Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

Od b) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Od c) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.

Od d) Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Pytanie 54 – dotyczące Projektu umowy załącznik nr 2a:

- a) Par 1 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie czy niniejszy termin ma być liczony od dnia podpisania umowy tj. jej zawarcia, czy od dnia rozpoczęcia jej obowiązywania - 1.01.2018 r.?
- b) Par. 5 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- Zamawiający- jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.
- c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu przedstawienia jednolitych dokumentów (JEDZ) i innych dotyczących podwykonawców, którym wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a którzy jednocześnie nie są podmiotami na zasoby których powołuje się wykonawca?

Uzasadnienie:

Zgodnie z treścią art. 25a ust. 5 Prawa zamówień publicznych: „Na żądanie zamawiającego, wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu: 1) składa jednolite dokumenty dotyczące podwykonawców, jeżeli wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8; 2) zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8.”

Powyższe w odniesieniu do pozostałych dokumentów wprost potwierdza Par. 9 ust. 3 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia z dnia 26 lipca 2016 r. (Dz.U. z 2016 r. poz. 1126) tj.: „Zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w § 5 pkt 1-9, dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy.”

W związku z powyższym w przypadku, gdy wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia innemu podmiotowi, a jednocześnie nie polega na jego zasobach w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, ustawodawca nie obliuguje zamawiającego do żądania ww. dokumentów. Jest to wyłącznie fakultatywne uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać.

Odpowiedź

- od a) Od dnia rozpoczęcia jej obowiązywania.
- od b) Zamawiający nie widzi potrzeby zawierania w/w umowy. Ochrona danych osobowych wynika z ustawy.
- od c) Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.