



Szpital Ogólny
w Wysokim Mazowieckiem
18-200 Wysokie Mazowieckie
ul. Szpitalna 5

Regon 450666236, NIP 722-13-34-542

tel. 864775501, fax 862752047; e-mail: sekretariat@szpitalwysmaz.pl; www.szpitalwysmaz.pl

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego : 21.02.2019r.

Wysokie Mazowieckie dn. 21.02.2019r.

Wg rozdzielnika

Dotyczy : Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup odczynników laboratoryjnych i mikrobiologicznych Nr sprawy 9 / 2019 .

Otrzymaliśmy zapytanie do w/w postępowania następującej treści :

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do formularzy cenowych w zadaniu 11,12 i 20 kolumny z numerem katalogowym w celu usprawnienia realizacji zamówień .

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

2.Zadanie nr 11 wymagania dla pożywki dot. kart charakterystyki substancji niebezpiecznych – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową , na której będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty .

Uzasadnienie : W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej , na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów / ulotki informacyjne oraz karty charakterystyki substancji niebezpiecznych w języku polskim , deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo .

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

3.Zadanie nr 12 – czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie terminu ważności dla pasków z pozycji 19i 20 z minimalnym terminem ważności 7 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego .

Odpowiedź : Tak .

4.Dotyczy pakietu nr 12 pozycja nr 1 – czy Zamawiający wymaga aby testy zawierały kontrolę zmętnienia bakterii oraz kontrolę ujemna .

Uzasadnienie : Te dwa parametry są krytyczne dla prawidłowego wykonania testu . Jeśli oferowany test spełnia te kryteria , Zamawiający ma pewność prawidłowego wykonania badania .

Odpowiedź : Tak .

5.Zadanie nr 12 wymagania dla pożywki , dotyczy kart charakterystyki substancji niebezpiecznych oraz wymagania dotyczące pkt. 16-20 dotyczy certyfikatów kontroli jakości oraz metodyk produktów – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową , na której będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty .

Uzasadnienie : W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej , na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów / ulotki informacyjne oraz karty charakterystyki substancji niebezpiecznych w języku polskim , deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo .

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

6.SIWZ Załącznik nr 1 , Pakiet nr 20 – czy Zamawiający pozwoli na modyfikację tabeli i dodanie wiersza do wpisania usługi serwisowej przeglądu rocznego oferowanego analizatora.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

7.SIWZ załącznik nr 1 tabeli i dodanie czterech wierszy zawierających części zużywalne i ich wycenę . Części te wymieniane są podczas rocznego przeglądu rutynowego .

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

8.SIWZ Załącznik nr 1 Pakiet nr 20 – czy Zamawiający umożliwi wpisanie w pozycji 8 formularza asortymentowo – cenowego wynikającej z instrukcji użytkownika analizatora odpowiedniej ilości opakowań testów kontroli jakości pracy analizatora-QCV . Umożliwiają one co miesięczne sprawdzenia poprawności pracy systemów hydraulicznych i optycznych oferowanego analizatora . Raporty z przeprowadzonej kontroli są jednym z elementów zapewnienia najwyższej jakości wyników

uzyskanych na analizatorach mini Vidas i dopuszczających analizator do dalszej pracy po uzyskaniu poprawnych wyników testów kontrolnych .

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

9.Zadanie nr 20 pkt. 13 wymagane warunki i parametry analizatora do immunochemii : Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową na której będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty .

Uzasadnienie : W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej , na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów / ulotki informacyjne oraz karty charakterystyki substancji niebezpiecznych w języku polskim , deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników , dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo .

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

10.W przypadku braku zgody na powyższe pytanie czy Zamawiający zgodzi się na dołączenie kart charakterystyki wraz z umową w wersji elektronicznej na płycie CD ze względu na obszerność dokumentacji . Pytania do IPU(zał. Nr 5)

Odpowiedź : Tak .

11.§ 6 ust. 2 lit. c. – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na : „za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego”

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

12.§ 6 ust. 4 – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na : „Całkowita wysokość kar nie może przekroczyć 25% wartości umowy”

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

13.§ 8 ust. 3 – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na : „dostawca obowiązany jest dostarczyć towar do apteki szpitalnej do miejsca wskazanego przez kierownika apteki lub osoby upoważnionej w terminie Dni roboczych od daty złożenia zamówienia w godzinach 8:00-14:00. Za dni robocze w rozumieniu umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy . Po tym terminie Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Dostawcy ma prawo do dokonania zakupu u innego Dostawcy lub Producenta , a różnicą kosztów zakupu oraz dostawy obciążyć Dostawcę .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

14.§11ust.2 – czy zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na : „Dostawca zobowiązany jest do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych od daty złożenia reklamacji , a w przypadku uznania jej zasadności dostarczy odpowiednią partię przedmiotu dostawy na swój koszt i ryzyko w terminie 7 dni roboczych od rozpatrzenia reklamacji”

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

15.§11ust.5 – czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na : „ W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie , towar może zostać zakupiony u innego dostawcy po uprzednim zawiadomieniu , zaś różnicą kosztów zakupu obciążony będzie dostawca , z którym została podpisana umowa .

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 16 poz. 5, 6, 7, 8, 9, 10 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o wyłączenie pozycji 5, 6, 7, 8, 9, 10 z Pakietu 16 i utworzenie z nich odrębnego pakietu.

Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie 16, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 7 ust. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo

ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 16 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu immunochromatograficznego jakościowego i półilościowego do oznaczania czynnika reumatoidalnego RF w surowicy, konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 szt.?

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 16 poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu:

1.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie immunochromatograficznego testu do wykrywania przeciwciał Treponema Pallidum w surowicy, osoczu oraz krwi pełnej? Test o czułości, swoistości oraz dokładności powyżej 99,7%; konfekcjonowany w opakowaniach po 25 szt.

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 16 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

1.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu, którego całkowity czas wykonania oraz uzyskania wyniku nie przekracza 10-12 min?

Odpowiedź : Nie wymaga , dopuszcza wyżej wymieniony test .

2.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu do jednoczesnego wykrywania GDH oraz toksyn A i B Clostridium difficile, w którym próbkę kału umieszcza się w jednej kasetce ale w trzech osobnych studzienkach?

Odpowiedź : Nie wymaga , dopuszcza wyżej wymieniony test .

3.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniach po 10 szt.?

Odpowiedź : Tak , pod warunkiem przeliczenia ilości zgodnie z SIWZ .

4.Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w pakiecie 16 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy testów do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności – jest to szczególnie ważne w okresie zimowym, przy bardzo niskich temperaturach, w których testy mogą ulec inaktywacji?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 16 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniu po 20 szt.?

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 16 poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wykreśli pozycję 9 z pakietu, jeśli test wymieniony w poz. 8 posiada w zestawie wymazówki oraz płyny wymywające?

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

1.Czy Zamawiający w Pakiecie 17, poz. 6 dopuści pojemnik zakręcany, szczelny, o pojemności 30ml ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ , pakowany pojedynczo .

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 17, poz. 8 wymaga wymazówek klasy medycznej IIa?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 17, poz. 8 wymaga wymazówek spełniających normę kontroli jakości podłóż M40-A2 ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

4. Czy Zamawiający w Pakiecie 17, poz. 13 dopuści szkiełka o grubości 1 mm?

Odpowiedź : Tak .

5. Czy Zamawiający w Pakiecie 17, poz. 20 wymaga kamery typu Fast Read z akrylu z pojedynczą regularną siateczką i poj. celki 7ul, do analizy 10 różnych próbek moczu (10 oznaczeń), o wymiarach kamery 83 x 39mm?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Dotyczy : przedmiotu zamówienia

1. Czy w załączniku nr 1 „PAKIET NR 4 – Odczynniki do badania ogólnego moczu wraz z dzierżawą analizatora” w punkcie 7, Zamawiający dopuści paski, których pola testowe mocowane są w sposób trwały, zapewniający uzyskiwanie poprawnych wyników w zakresie kontroli jakości, zarówno na poziomie wewnątrz- jak i zewnątrzlaboratoryjnym?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

2. Czy w załączniku nr 1 „PAKIET NR 4 – Odczynniki do badania ogólnego moczu wraz z dzierżawą analizatora” w punkcie 10, Zamawiający dopuści analizator bez paska kalibracyjnego do codziennej autokalibracji zainstalowanego w analizatorze na stałe, ale z fabryczną kalibracją niewymagającą przeprowadzania jakiegokolwiek kalibracji w rutynowej pracy przez operatora analizatora ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

3. Czy w załączniku nr 1 „PAKIET NR 4 – Odczynniki do badania ogólnego moczu wraz z dzierżawą analizatora” w punkcie 17, Zamawiający dopuści analizator o pomiarze przy długości fali 505nm, 530nm, 620nm, 660nm umożliwiający odczyt wymaganych parametrów?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

4. Czy w załączniku nr 1 „PAKIET NR 4 – Odczynniki do badania ogólnego moczu wraz z dzierżawą analizatora” Zamawiający dopuści analizator bez możliwości automatycznego określenia przez aparat barwy próbki moczu, ale z możliwością jej ręcznego wprowadzenia?

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

Pytanie 1 Dotyczy: pakiet nr 14 pozycji nr 20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w pozycji nr 20 nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast krążka levofloxacin nie powinno być ofloxacin OFX – 5 ?

Odpowiedź : Powinno być levofloksacyne-5ug .

Pytanie 2 - dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 2 c poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 5 % wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy ?

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Pytanie 3 - dotyczy wzoru umowy:

W związku z zapisem w § 6 ust. 3, w którym:

„Zamawiający zapłaci Dostawcy odsetki umowne za opóźnienie w zapłacie należności w wysokości 0,01 % za każdy dzień opóźnienia od wartości nieopłaconych faktur.”

wnosimy o zmianę tego zapisu, że w przypadku opóźnienia terminowi zapłaty, Wykonawca ma prawo naliczyć odsetki ustawowe zgodnie z ustawą o termach zapłaty w transakcjach handlowych za każdy dzień opóźnienia. Zgodnie z w/w ustawą należy zauważyć, że regulacja powyższej ustawy stanowi ograniczenie swobody umów, wobec niekorzystnej dla przedsiębiorców praktyki narzucania zbyt długich terminów oczekiwania na spełnienie świadczenia pieniężnego, co prowadzi do „kredytowania” silniejszych ekonomicznie podmiotów przez słabszych uczestników obrotu gospodarczego. Zapis przedstawiony przez Państwa w umowie jest niezgodny z prawem i w związku z powyższym nie ma on zastosowania z mocy samego prawa. Reasumując jeżeli ustalony w umowie termin zapłaty jest dłuższy lub jeżeli podmiot publiczny zalega z zapłatą już wymagalnego świadczenia pieniężnego, wierzycielowi który spełnił swoje świadczenie, po upływie tych terminów należą się odsetki zgodne z tą ustawą.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Pytanie 4 - dotyczy wzoru umowy:

W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny asortymentu w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający oświadcza, że w trakcie realizacji umowy przewiduje realizację maksymalnie dostaw miesięcznie, co daje liczbę dostaw przez pełen okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku złożenia większej ilości zamówień od ilości prognozowanych w okresie miesięcznym, Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówienia w terminie dostosowanym do prognoz.”

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Pytanie 5 – dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu w § 10 umowy:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że 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. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”, izba uznała ponadto w tym przypadku, że „zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Pakiet nr 1 – Odczynniki do badań parametrów krytycznych wraz z dzierżawą analizatora

Dotyczy: „Wymagane warunki i parametry analizatora do badania parametrów krytycznych”

Pytanie 1. Ad. Pkt. 30. w/w wymagań: Czy Zamawiający wymaga wpięcia analizatora do wewnątrzlaboratoryjnego systemu informatycznego firmy, która wygra postępowanie w Pakiecie 7 – Odczynniki do badań biochemicznych wraz z dzierżawą analizatora zgodnie z wymogami SIWZ ?

Odpowiedź : Tak .

Pakiet nr 10 – Odczynniki do wykonywania badań koagulologicznych wraz z dzierżawą analizatora

Dotyczy "Wymagane warunki i parametry analizatora koagulologicznego : "

Pytanie 2. Ad. Punkt 34. w/w wymagań: Czy Zamawiający wymaga wpięcia analizatora do wewnątrzlaboratoryjnego systemu informatycznego firmy, która wygra postępowanie w Pakiecie 7 – Odczynniki do badań biochemicznych wraz z dzierżawą analizatora zgodnie z wymogami SIWZ ?

Odpowiedź : Tak .

Pytanie 3. Ad Punkt 5. w/w wymagań: Czy jako "Odczynnik do oznaczania czasu częściowej aktywacji po dodaniu trombiny w postaci ciekłej , syntetycznego fosfolipidu" Zamawiający rozumie odczynnik do oznaczania czasu częściowej tromboplastyny po aktywacji (APTT), w postaci ciekłej i z zawartością syntetycznych fosfolipidów?

Odpowiedź : Tak .

Pytanie 4. Ad Punkt 7. w/w wymagań: Prosimy o wyjaśnienie, czy „Liniowość d-dimerów bez wstępnego rozcieńczenia minimum 7 000 ng/nl " należy interpretować jako liniowość d-dimerów bez wstępnego rozcieńczenia minimum 7000 ng/ml FEU?

Odpowiedź : Tak .

Dotyczy Pakietu nr 16 pozycja 5 :

Czy Zamawiający dopuści testy pakowane po 25 szt. z przeliczeniem na ilość wymaganą .

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

Dotyczy pakietu nr 16 pozycja 6 :

Czy zamawiający dopuści testy pakowane po 10szt. z przeliczeniem na ilość wymaganą .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza op. 10 szt.

Dotyczy pakietu nr 16 pozycja 7 :

Czy Zamawiający dopuści testy pakowane po 10 szt. z przeliczeniem na ilość wymagana .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza op. 10 szt.

Dotyczy Pakietu nr 16 pozycja 8-9 :

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu na 20 oznaczeń w skład którego wchodzi : kasety testowe , bufor rozcieńczający , próbówki testowe , wymazówki , pipety jednorazowe , kontrola pozytywna a tym samym łączną wycenę pozycji 8 i 9 .

Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .

Dotyczy Pakietu nr 16 pozycja 10 :

Czy Zamawiający dopuści testy pakowane po 10szt. z przeliczeniem na ilość wymagana .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza .

Dotyczy Pakietu nr 16 pozycja 5-8 :

Zwracamy się z prośbą o weryfikację przewidywanych ilości testów na okres jednego roku , czy podane ilości wyrażają ilości pojedynczych sztuk testów , czy opakowań .

Odpowiedź : Zamawiający oczekuje :

Poz. 5 : 20 szt. na cały rok

Poz. 6 : 240 szt. testów czyli 12 op. po 20 szt.

Poz. 7 : 40 szt. testów czyli 2 op. po 20 szt.

Poz. 8 : 22 szt. testów czyli 1 op.

Dot. Istotne postanowienia umowy - Załącznik nr 5

Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Par. 6 ust. 2 lit. a-b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

Odpowiedź ; Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Par. 6 ust. 2 lit. c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Par. 6 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby odsetki były naliczane w wysokości określonej w Ustawie o terminach płatności w transakcjach handlowych?

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Par. 8 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Par. 10 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Par. 12 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie wyrażenia „natychmiast” sformułowaniem „w ciągu 3 dni roboczych”. Zmiana zapisu będzie sprzyjała jasnemu ukształtowaniu obowiązków stron.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Dotyczy: Załącznik nr 5

1.(§ 13) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności

surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych?

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

1.(§ 6 ust. 2 pkt c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Pakiet 17 :

Poz. 10 Czy Zamawiający dopuści ezy z zakończeniem igłowym? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza .

Poz. 21 Czy Zamawiający dopuści kubki z tworzywa EPS (ekspandowany polistyren), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Poz. 22 Czy Zamawiający dopuści pipetę automatyczną o zakresie pojemności 500-5000 mikrolitrów?

Odpowiedź : Tak .

Pakiet nr 16 :

1.Wnosimy o dopuszczenie opakowania z 10 szt. w poz. 7 i 10 .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza .

2.Prosimy o doprecyzowanie czy celem zamawiającego jest zakup dodatkowego zestawu wymazówek i płynów wmywających . Czy zamawiający dopuści niepodanie nr katalogowego tych pozycji jeśli są one w zakresie standardowych dostaw producenta i nieujęte w katalogu jego wyrobów .

Odpowiedź : Zamawiający oczekuje takiej samej ilości wymazówek i płynów wmywających jak testów z RSV .

Zapytanie do wymagania dla pakietu nr 6 : w celu potwierdzenia , że oferowane dostawy , odpowiadają wymaganiom określonym w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia do oferty należy dołączyć :

Oferent zobowiązany jest dostarczyć oświadczenie od producenta sprzętu o kompatybilności proponowanego asortymentu w przypadku innych kart i odczynników niż Diag – Med. – pakiet nr 6. Niniejszym na podstawie art. 181 Pzp informujemy , że postępowanie w zakresie w/w pakiecie jest prowadzone niezgodnie z prawem zamówień publicznych ustawa z dnia 29 stycznia 2004r. wraz ze zmianami , ponieważ jest dedykowane pod jednego producenta i wykonawcę firmę DiaMed (właściciel marki Biorad USA) poprzez wymaganie załącznika do oferty pozwolenia / akceptacji od konkurencji . Zapis jest niezgodny z art. 30 ust. 5 Pzp bowiem to wykonawca zobowiązany jest do udowodnienia , że zaoferowany punkt jest równoważny jeśli Zamawiający nie określił parametrów równoważności . Zamawiający wymusza na oferentach aby złożył ofertę wraz z firmą Diamed oraz uzyskał odpłatnie akceptację konkurencji . Wymaganie ma charakter wymuszania na wykonawcach kontaktów z Diamed , a zatem stawia się w/w firmę pozycji regulatora .

Zgodnie z powołanym art. 25 ust. 1 Pzp Zamawiający może żądać wyłącznie oświadczeń i dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania , powyższe dotyczy także dokumentów żądanych w celu potwierdzenia , że przedmiot zamówienia odpowiada wszystkim wymaganiom Zamawiającego określonym w SIWZ do których Zamawiający zaliczył ww oświadczenie .

Podmiot trzeci tj. producent sprzętu będącego własnością Zamawiającego nie jest legitymowany i kompetentny do oceny produktu oferowanego przez Wykonawcę , w szczególności z tego powodu , iż produkt ten nie jest mu znany , nie poddawał go analizie , badaniom w niezależnych laboratoriach i co więcej Wykonawca nie przekazywał mu ani też nie przekaże jakichkolwiek informacji o oferowanym produkcie w zakresie w jakim stanowią one tajemnicę przedsiębiorstwa .

W rezultacie powyższego żądanie przedmiotowego oświadczenia jest całkowicie niecelowe i bezzasadne oraz nie jest niezbędne do przeprowadzenia postępowania .

Prosimo o zmianę zapisy na wymaganie oświadczenia producenta kart i odczynników , że zaoferowane wyroby są kompatybilne z systemem DiaMed , a nie producenta posiadanego sprzętu .

Zapytanie do wymagania dla pakietu nr 6 wszystkie odczynniki , materiały zużywalne i kontrola między laboratoryjna pochodzą od jednego producenta opis przedmiotu zamówienia : kontrola międzynarodowa zewnątrzlaboratoryjna w zakresie podstawowym z serologii grup krwi zawierające próbki kontrolne .

Zamawiający wymaga aby usługa kontroli pochodziła spoza granic UE (międzynarodowa) , a wskazanie pochodzenia usługi jest niezgodna z art. 7 Pzp , dlatego wnosimy o dopuszczenie kontroli

zewnętrznelaboratoryjnej prowadzonej przez IHiT Warszawa jako usługi równoważnej oraz odtapianie od wymagania aby usługa i dostawy pochodziły z jednego źródła .

Zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2018r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników , badania preparatyki , przechowywania , wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi oraz zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych każde laboratorium immunologii transfuzjologicznej powinno brać udział w zewnętrznej kontroli jakości 4 razy w roku (brak wskazania międzynarodowej) . pełniące nadzór merytoryczny nad laboratorium RCKiK kontroluje , czy pracownia bierze udział w zewnętrznej ocenie jakości badań , Certyfikat potwierdzający uczestnictwo pracowni serologii w programie zewnętrznej oceny jakości musi być wydany przez organizatora programu , a nie przez producenta odczynników , przy użyciu których jest badany materiał kontrolny . Dlatego też RCKiK (pismo w załączeniu) nie wymaga aby kontrole wykonywać przy użyciu materiału kontrolnego określonej firmy , ani aby to był materiał kontrolny dostarczony przez producenta odczynników , przy użyciu których wykonuje się rutynowe badania .

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Dotyczy SIWZ, Istotne postanowienia umowy – Załącznik nr 5 do SIWZ:

§5 ust. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności wynosił 30 dni i był liczony od daty wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę?

Warto pamiętać, że nadmierne wydłużanie terminów płatności jest kosztowne, a koszty te muszą być przerzucane na klientów przedsiębiorcy, wśród których jest i Zamawiający. Jako że przyjętą praktyką jest regulowanie faktur w terminie 2 tygodni, odstępować od tej zasady winno się tylko z ważnych powodów. Jeżeli tak, to prosimy o odpowiednią modyfikację SIWZ, rozdział IV (Termin wykonania zamówienia).

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

§6 ust. 2 pkt a) i pkt b):

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisu:

„za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”

Kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą, a nie paraliżującą. W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

§6 ust. 2 pkt c):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 20% na 10%?

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

§6 ust. 3:

Prosimy o modyfikację postanowienia w następującym brzmieniu:

„W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

§8 ust. 4:

Prosimy o zastrzeżenie, iż ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%”.

Brak takiego zastrzeżenia jest niekorzystny nie tylko dla Wykonawcy, ale również dla Zamawiającego: ostrożny Wykonawca kalkuluje cenę zakładając minimalną ilość, co oznacza, że cena jednostkowa byłaby niższa, gdyby Zamawiający gwarantował minimalną ilość mniejszą.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

§10 ust. 2 tiret trzeci:

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

„za wyjątkiem okoliczności, gdy Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 45 dni licząc od terminu zapłaty. Wówczas Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

Wykonawca na mocy postanowień umowy zobowiązany jest do sukcesywnego świadczenia przedmiotu umowy na rzecz Zamawiającego. Powyższym zapisem Zamawiający dokonał ograniczeń praw Wykonawcy przynależnych mu w przypadku nie wykonania zobowiązania Zamawiającego, mianowicie, w przypadku braku zapłaty za dostarczoną część przedmiotu zamówienia. W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron, zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent swego świadczenia od kontrahenta,

dlatego też zgodnie z art. 552 KC gdy kupujący dopuszcza się zwłoki z zapłatą ceny na dostarczony towar i powstaje przypuszczenie że zapłata za towar który będzie dostarczony później nie nastąpi, sprzedawca może powstrzymać się z dostarczeniem pozostałego towaru wyznaczając dodatkowy termin do zabezpieczenia zapłaty.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Dotyczy SIWZ, Istotne postanowienia umowy – Załącznik nr 5 do SIWZ:

Z uwagi na wejście w życie nowych przepisów o ochronie danych osobowych, celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie Strony, prosimy o dołączenie do umowy głównej - umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Dostęp do danych osobowych przez Wykonawcę może nastąpić w sytuacji serwisowania dzierżawionych urządzeń. Inżynier serwisu może mieć wówczas potencjalnie dostęp do danych pacjenta.

Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych postanowień umowy .

Dotyczy SIWZ, Formularz cenowy – Załącznik nr 1 do SIWZ, Pakiet 8, pkt 21:

Czy Zamawiający dopuści możliwość uzyskania dostępu online 24h na dobę do aktualnych kart charakterystyk na stronie internetowej Wykonawcy?

Jeżeli tak proponuje uzupełnienie zapisu: „*lub zapewni całodobowy dostęp online do karty charakterystyki na stronie internetowej pod adresem: www.....*”

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ , dopuszczamy na płycie CD przy pierwszej dostawie .

Dotyczy SIWZ, Formularz cenowy – Załącznik nr 1 do SIWZ, Pakiet 8, pkt 32:

Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy dostarczania na swój koszt odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych w przypadku niedoszacowania ich ilości w ofercie. Prosimy o usunięcie ww. zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużycia odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużycia odczynników przez Zamawiającego.

Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu:

„z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SIWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów”.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Dotyczy pakietu nr 14:

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dyspenserów innych niż Becton Dickinson oraz pasujących do nich odpowiednio krążków antybiogramowych?

2.Jeśli odpowiedź na powyższe pytanie będzie twierdząca, prosimy określenie ilu dyspenserów Zamawiający oczekuje.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Dotyczy Pkt VIII SIWZ

Zamawiający dopuszcza, aby komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywała się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - Prawo pocztowe (Dz. U. poz. 1529 oraz z 2015 r. poz. 1830), za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2013 r. poz. 1422, z 2015 r. poz. 1844 oraz z 2016 r. poz. 147 i 615) nr faxu: 86 275 20 47 , , e-mail : zaopatrzenie@szpitalwysmaz.pl , e.skowronska@szpitalwysmaz.pl

Kierownik Zamawiającego
mgr Jacek Roleder