

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego 24.06.2020 r.
Znak sprawy: 15/2020

Wysokie Mazowieckie, 24.06.2020 r.

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się o udzielenie
zamówienia publicznego
Nr post. 15/2020**

Zapytanie nr 1. Pakiet nr 2

Czy ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii transfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny wymaganych wyrobów (zwłaszcza produktów krwinkowych), Zamawiający wyraża zgodę aby dostawa przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu nr 2 odbywała się cyklicznie, średnio raz na miesiąc zgodnie z załączonym do oferty/dostarczanym raz w roku harmonogramem dostaw na dany rok, uwzględniającym technologię produkcji asortymentu, a kryterium oceny ofert „Termin dostawy” w zakresie pakietu nr 2 dotyczyć będzie dostaw pilnych „na cito”, zgodnie z deklaracją wykonawcy w treści oferty od 1 do 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

Odpowiedź: TAK

Zapytanie nr 2. Pakiet nr 2

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku produktów niezaklasyfikowanych przez producenta jako wyroby medyczne, w szczególności końcówki do pipet, zestawy do zewnątrzlaboratoryjnej kontroli, oświadczenie stanowiące załącznik nr 5 do SIWZ ich nie dotyczy?

Odpowiedź: Oświadczenie dotyczy tylko wyrobów medycznych

Zapytanie nr 3. Pakiet nr 2

Prosimy o potwierdzenie czy przy instalacji oprogramowania do zarządzania bazą danych pracowni serologii transfuzjologicznej Zamawiający wymaga, aby dostawca był zobligowany do przeniesienia danych z aktualnie wykorzystywanego oprogramowania do nowego, oferowanego z zachowaniem jej pełnej funkcjonalności?

Odpowiedź: TAK

Zapytanie nr 4. Pakiet nr 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy w związku z wymogiem zaoferowania mikrokart do posiadanych przez Zamawiającego urządzeń, Zamawiający zgodnie z art. 90 ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., wymaga mikrokart przewidzianych instrukcją sprzętu w szczególności posiadanej wirówki ID-Centrifuge 6S (Instrukcja obsługi 11.0-12/2011), która stanowi: rozdz. 1.1Przeznaczenie i sposób użytkowania:

„Wirówka ID-Centrifuge 6S / 6S Accu, ID-Centrifuge 12SII, i ID-Centrifuge 24S jest urządzeniem służącym wyłącznie odwirowywaniu ID-Kart”

rozdz. 3.1.2 Użycie ID-Karty:

„W wirówkach zezwala się na używanie wyłącznie ID-Kart. Dostępne są następujące typy kart:

- ID-Karty z żelem, który zawiera specyficzne przeciwciała w celu określenia antygenów erycytów (antygenów grup krwi i innych rzadkich antygenów);
- ID-Karty z żelem, które zawierają globulinę anty-ludzką (mono-/polyspecific do wykrywania antyciał, identyfikacji anty-ciała, testu tolerancji i określenie bezpośredniego testu Coombsa);
- ID-Karty z neutralnym żelem w celu ustalenia kontroli w surowicy, NaCl i testu enzymu”

Odpowiedź: TAK

Zapytanie nr 5. Pakiet nr 2

Czy w celu weryfikacji wymogu „Wszystkie odczynniki, materiały zużywalne i kontrola międzylaboratoryjna pochodzą od jednego producenta”, w kolumnie formularza cenowego „Nazwa handlowa producenta” należy podać również nazwę producenta oferowanego asortymentu?

Odpowiedź: W kolumnie „nazwa handlowa producenta” należy podać nazwę producenta oferowanego asortymentu, nazwę handlową produktu oraz numer katalogowy (odpowiedź jest wiążąca dla całego Załącznika nr 1 do SIWZ)

Zapytanie nr 6.

Pakiet nr 18. Dotyczy pozycji nr 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipety stałopojemnościowej o obj. 5 000ul?

Jeżeli nie, czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu?

Odpowiedź: W postępowaniu 15/2020 brak jest pakietu Nr 18.

Zapytanie nr 7. Pakiet nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycje nr 7,8,9, (pałeczki do wymazów) i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 8. Pakiet nr 3 Poz. 7-9

Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 9. Pakiet nr 3 Poz. 7-9

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera w/w informacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 10. Pakiet nr 3 Pozycja 22:

Wnioskujemy o odstępnie w pozycji nr 22 od wymogu podania informacji, że wyrób ten posiadają stosowne dokumenty dopuszczające je do obrotu i do używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, oraz że dokumenty te zostaną udostępnione Zamawiającemu na każde jego żądanie. Kubek jednorazowego użytku jest produktem o przeznaczeniu stricte spożywczym i nie są objęte Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz zostały przez polskiego ustawodawcę obłożone podstawową stawką VAT. Kubki jednorazowego użytku nie są wyrobami medycznymi i nie podlegają obowiązkowi wpisu do rejestru wyrobu medycznego. Dla produktów niemedycznych producent nie ma obowiązku wystawiania Deklaracji Zgodności. Nie dyskwalifikuje to jednak w/w produktów do stosowania w placówkach lecznictwa.

Odpowiedź: Oświadczenie dotyczy tylko wyrobów medycznych

Zapytanie nr 11. Pakiet nr 3 Poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści pojemniki z łopatką o pojemności 25 ml i nakrętką ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 12. Pakiet nr 3 Poz. 11-12

Czy Zamawiający dopuści ezy z prostym zakończeniem pakowane po 5 szt? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 13. Pakiet nr 3 Poz. 11-12

Czy Zamawiający dopuści ezy pakowane pojedynczo z igłowym zakończeniem? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 14. Pakiet nr 3 Poz. 14

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania szkiełek zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia lecz o grubości 1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 15. Pakiet nr 3 Poz. 17

Czy Zamawiający dopuści próbówki wykonane z PS? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK

Zapytanie nr 16. Pakiet nr 3 Poz. 18

Czy zamawiający dopuści próbówki wykonane z PS? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: NIE

Zapytanie nr 17. Pakiet nr 3 Poz. 24

Czy Zamawiający dopuści pipetę automatyczną zmiennopojemnościową z wyrzutnikiem końcówek i wydmuchem o zakresie pojemności 500-5000 ul?

Odpowiedź: TAK

Zapytanie nr 18. Pytania dotyczące treści SIWZ

– dotyczy pakietu nr 18:

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

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź: W postępowaniu Nr 15/2020 brak jest pakietu Nr 18.

Zapytanie nr 19. Pytania dotyczące treści SIWZ

Czy Zamawiający wymaga podania numeru katalogowego oferowanego asortymentu w celu uniknięcia błędów w dostawie?

Odpowiedź: W kolumnie „nazwa handlowa producenta” należy podać nazwę producenta oferowanego asortymentu, nazwę handlową produktu oraz numer katalogowy (odpowiedź jest wiążąca dla całego Załącznika nr 1 do SIWZ).

Zapytanie nr 20. Pytania dotyczące treści SIWZ Dotyczy rozdziału XIV pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla Pakietu nr 3 zmianę punktowania w kryterium „termin dostawy”, w taki sposób, aby najwyżej punktowany był termin dostawy 2 dni, a nie 1 dzień?

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 40%.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryterium określonym w SIWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 40 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 3 dniowy - tylko 20 pkt. Tak dużą różnicę punktową drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: "Utrudnieniem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy (np. 3 dni).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy np.. 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu 18 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zapytanie nr 21. Pakiet nr 3 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie końcówek o pojemności do 5000 µl, typu Eppendorf, bezbarwnych?

Odpowiedź: Końcówki mają być kompatybilne do pipet o poj. Do 5000 µl.

Zapytanie nr 22. Pakiet nr 3 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika zakręcanego z długą łopatką sięgającą prawie dna o pojemności użytkowej do 25 ml i całkowitej 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 23. Pakiet nr 3 pozycja 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipetek Pasteura o długości 155 mm?

Odpowiedź: TAK

Zapytanie nr 24. Pakiet nr 3 pozycja 17

Ze względu na różnie podawaną u różnych dostawców pojemność probówek o tych samych wymiarach (raz jest to pojemność użytkowa, a raz pojemność całkowita), zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie probówek o wymiarach 12x75mm i pojemności użytkowej 4 ml a pojemności całkowitej 5 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dopasowania korka do tej probówki.

Zapytanie nr 25. Pakiet nr 3 pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek o poj. 10 ml bez kołnierzyka z podziałką, o wymiarach 16x105 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dopasowania korka do tej probówki.

Zapytanie nr 26. Pytania dotyczące projektu umowy Dotyczy § 4

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 200 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z istotnymi postanowieniami umowy.

Zapytanie nr 27. Pytania dotyczące projektu umowy Dotyczy § 6 ust. 2 c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 10% niezrealizowanej wartości wynagrodzenia umownego?

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis § 6 ust. 2 c) umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z istotnymi postanowieniami umowy.

Kierownik Zamawiającego
Mariola Kucharewicz