

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy : przetargu nieograniczonego na dostawę laboratoryjnych odczynników i materiałów zużywalnych i kontrolnych oraz dzierżawę analizatorów dla Szpitala Powiatowego NZOZ w Więcborku *Nr sprawy: N-M.ZP/D/ 7 /2012*

Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) dotyczące powyższego postępowania. Zgodnie z art. 38 ust.1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2010.113.759 ze zm.) Zamawiający poniżej zamieszcza zapytania oraz odpowiedzi :

Pytanie 1 : Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu oferty zał. Nr 3 zapisów tylko do tych pakietów, na które Wykonawca będzie składał ofertę?

Odpowiedź : TAK

PAKIET 1

Pytanie 1 : Czy w pakiecie 1 Zamawiający odstąpi od wymogu zawartego w punkcie 2 *Czułość metody porównywalna z metodą RIA* i wykreśli tę pozycję?

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu zawartego w pkt. 2.

Pytanie 2 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 odczynników z następującymi terminami ważności oraz odpowiednio zmieni zapisy SIWZ w tym projekt umowy §2 ust. 4:

- a. Pozycja 5 i 15 minimum 5 miesięcy?
- b. Pozycja 11, 12 oraz 16 minimum 4 miesiące?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę terminów ważności.

PAKIET 3

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 odczynnik w postaci liofilizatu ?

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 : Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowano Fibrynogen w fiolkach o objętości max. 2 ml, z buforem imidazolowym w zastawie ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 3 : Czy zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnych opakowań handlowych w kolumnie 7 ?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

PAKIET 6

Pytanie 1 : Czy w poz 3 Zamawiający dopuści test kasetkowy?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 2 : Czy w poz 4 Zamawiający dopuści test bez kontroli pozytywnej?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 : Czy w poz 8 Zamawiający dopuści test kasetkowy?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 4 : Czy w celu potwierdzenia zgodności oferowanego czytnika do moczu, pasków moczowych i moczu kontrolnego z wymogami SIWZ, Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą instrukcji obsługi i metodyk?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.

Pytanie 5 : poz. 13 - Jakich testów wymaga Zamawiający? Czy mają to być testy paskowe, kasetki czy panelowe ? Jeśli panelowe to ile – panelowe ?

Odpowiedź : Testy paskowe lub kasetki 1 parametrowe.

Pytanie 6 : poz.11 – Czy Zamawiający wymaga testu o zakresach wykrywalności $<10/10-12/>12/>65\mu\text{g/ml}$?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7: poz.19 – Czy Zamawiający wyłączy poz. 19 i utworzy nowy pakiet ?

Odpowiedź ; Zgodnie z SIWZ.

PAKIET nr 7

Pytanie 1 : poz. 6 Prosimy o uznanie za równoważny zapisu: „Minimalny zakres liniowości pomiaru parametrów (z pierwszej, jednej analizy, bez rozcieńczenia): WBC – do $400 \times 10^3/\mu\text{l}$; PLT – do $5 \times 10^6/\mu\text{l}$.”

Odpowiedź : Zamawiający uznaje zapis w poz. 6 za równoważny z proponowanym.

Pytanie 2 : poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora w którym pomiar WBC jest w oparciu o zmianę impedancji wywołana przejściem komórek przez kalibrowaną mikroszczelinę, a różnicowanie w oparciu o technologię podwójnego hydrodynamicznego sekwencjonowania (DHSS), w której wykorzystuje się impedancję, cytochemię i cytometrię ?

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora z automatyczną opcją CDR – automatycznego rozcieńczania próbki patologicznej oraz dostępnym zakresem pomiaru WBC – do $550 \times 10^3/\mu\text{l}$, PLT – do $5,5 \times 10^6 \mu\text{l}$. Opcja ta pozwoli na dodatkową weryfikację próbki patologicznej ?

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 : poz. 7 Czy zamawiający dopuści analizator, który pobiera 30 μl krwi w trybie CBC oraz 53 μl w trybie CBC+DIFF ?

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 : poz. 8 Czy zamawiający wymaga, aby odczynniki, które wykorzystuje analizator do wykonania oznaczania pełnej morfologii met. bezcjankową, nie zawierały również innych substancji będących na liście substancji niebezpiecznych ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora hematologicznego umożliwiającego analizę 22 parametrów tj. WBC, LYM % i #, MON % i #, NEU % i #, BAS % i #, EOS % i #, RBC, HBG, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV, PCT, PDW? Jeżeli nie to jakich jeszcze dwóch parametrów oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 : Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny charakteryzujący się następującymi liniowościami:

WBC 0 - $100 \times 10^3/\text{ul}$,

PLT 5-2000 $\times 10^3/\text{ul}$ przy precyzji (Cv) < 5%.

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 : Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny umożliwiający oznaczanie próbek w systemie manualnym i automatycznym (bez możliwości oznaczania trybu kapilarnego) pod warunkiem zaoferowania analizatora pobierającego w obu powyższych trybach mniej niż 20 μl próbki? Jeżeli nie to

prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „możliwość wykonywania oznaczeń z krwi kapilarnej”?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 : Czy w odniesieniu do wymogu określonego w warunkach granicznych analizatora hematologicznego 9, Zamawiający zaakceptuje udział w zewnątrz laboratoryjnej porównawczej kontroli jakości na krwi kontrolnej dostarczanej przez wykonawcę z dostępem do wielu funkcji interpretacji wyników w systemie kontroli jakości StandLab, bez dodatkowych kosztów?

Oczywiście udział w zewnątrz laboratoryjnej kontroli jakości nie wyklucza dostępu do wykresów Levey-Jenningsa na pokładzie analizatora.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 10 : Czy Zamawiający wymaga aby ilość zaoferowanej krwi kontrolnej uwzględniała termin trwałości po otwarciu fiolki? Wymóg ten zapewni Zamawiającemu dostępność do krwi kontrolnej przez cały okres trwania umowy.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby zaproponowana ilość krwi kontrolnej zapewniła kontrolę wszystkich oznaczanych parametrów 1 x dziennie zgodnie z SIWZ.

PAKIET 9

Pytanie 1 : Czy Zamawiający zgodzi się dla pakietu nr 9 na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego niektórych pozycji przedmiotu zamówienia (krwinki)?

Proponujemy wprowadzenie 4 zapisu do projektu umowy o treści : „ dostawy krwinek realizowane będą zgodnie z wcześniej ustalonym przez strony harmonogramem dołączonym do umowy. Projekt harmonogramu zobowiązuje się przedłożyć Wykonawca.”

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 : Wnosimy o doprecyzowanie jakie parametry będą badane oraz sposób badania zgodnie z interpretacja UZP.

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 : W nawiązaniu do wymagania wyspecyfikowanego w pkt 6 do pakietu 9 wskazujemy ,że podane /wymagane miana są niezgodne z wymaganiami IHiT pkt 7.13.2.1 strona 351 publikacji IHiT oraz pkt 7.13.2.2 strona 352 publikacji IHiT dlatego wnosimy o zmianę wymagania miana ora wskazania w jakiej metodzie maja odczytniki osiągać miana z pozycji od 2 do 7

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 : Wnosimy o odstąpienie od wymagania próbek lub wskazanie w jakiej formie Zamawiający zapłaci za dostarczone próbki czyli termin płatności oraz wskazanie w jakich cenach próbki powinny być zafakturowane.

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu przedłożenia próbek.

Pytanie 5 : Wnosimy o wskazanie w jakich warunkach będą przechowywane próbki zgodnie z interpretacja UZP .

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu przedłożenia próbek.

Pytanie 6 : Jakie minimalne pojemności próbek są wymagane przez Zamawiającego w pozycjach od 2 do 7 pakietu nr 9.

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu przedłożenia próbek.

Pytanie 7: poz. 13 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie Konserwowanych krwinek wzorcowych dla układu ABO w zestawie 3 x 4 ml czy z krwinkami A2 w zestawie 4 x 4 ml ?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawu 3 x 4 ml.

Pytanie 8 : poz. 15 czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przezroczystych płyt serologicznych z 6 wgłębieniami w rzędzie ?

Odpowiedź : TAK

Pytanie 9 : Czy Zamawiający dopuszcza wyłączenie z Pakietu nr 9 poz. 16 ?

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 : Czy zgodnie z zaleceniami IHiT i Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r. w sprawie dokumentów jakich zamawiający może żądać od wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego (§ 5 ust.1 pkt. 1), zamawiający żąda dołączenia do ofert próbek krwinek wzorcowych wraz z aktualnym świadectwem kontroli jakości danej serii próbek ?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga przedłożenia próbek krwinek wzorcowych.

Pytanie 11 : W pozycjach od 7 do 12 nie dopuszcza Zamawiający pojemności max 10 ml zatem czy maksymalnie można zaoferować 5 ml pojemność pojedynczej ampułki ? Opis w/w pozycjach jest nieprecyzyjny

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 12 : Czy Zamawiający potwierdza ,że w pakiecie mają być 2 pozycje o numerze Lp 7 ?

Odpowiedź : jest to błąd pisarski , należy zastosować prawidłową numerację. Tym samym pakiet nr 9 zawiera 17 pozycji.

Pytanie 13 : Jeżeli Zamawiający wymaga aby odczynniki były zgodne z IHiT zatem wnosimy o dopisanie w pkt 5 (wymagania dla odczynników) Cytat „, dotyczy kontroli odczynników”

Odpowiedź : zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14 : Czy Zamawiający potwierdza w pozycji nr 13 zestaw 4x3ml ?

Odpowiedź : w pozycji 13 zapis ma brzmieć 3 x 4 ml.

Pytanie 15 : Wnosimy o unieważnienie postępowania lub odstąpienie od próbek w pakiecie nr 9 ponieważ brak wyspecyfikowanych kryteriów oceny próbek oraz kryterium oceny (jedynym kryterium w siwz jest CENA 100 %

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu przedłożenia próbek.

PAKIET NR 10

Pytanie 1 : Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklicznością produkcji (m. in. krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści dla pakietu 10 możliwość dostaw odczynników wg harmonogramu dostaw z możliwością dostaw pilnych w terminie 48 h?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

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

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 ; Czy w pakiecie 10 Zamawiający wymaga, aby oferowany panel 3 krwinek wzorcowych do screeningu przeciwciał odpornościowych w PTA obejmował również antygen Cw - zgodnie z aktualnymi przepisami IHiT?

Odpowiedź : Tak Zamawiający wymaga.

Uwagi do umowy:

1. §2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na określenie terminu dostawy CITO jako do 48 godzin w dni robocze?

Odpowiedź : TAK

2. §2 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie telefonicznej drogi składania zamówień drogą e-mail?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzną organizację pracy wykonawcy oraz na brak możliwości weryfikacji osoby dzwoniącej pod kątem jej danych osobowych oraz posiadania przez nią uprawnień do składania zamówień - zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu dot. możliwości składania zamówień telefonicznie

Odpowiedź : Zapis §2 ust. 3 otrzymuje brzmienie : Zamówienia będą składane telefonicznie, faxem lub drogą elektroniczną.

3. §7 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie postanowienia: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT do cen jednostkowych netto zostanie doliczona odpowiednio zmieniona stawka podatku VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury VAT. Zmiana ta nie wymaga dokonywania zmian w treści niniejszej umowy w formie aneksu.”?

Odpowiedź : TAK

4. §8 ust. 1 pkt. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku opóźnienia dostawy – 0,5% wartości zamówionego a nie dostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki.”?

Uzasadnienie: Kara winna być liczona od części nienależytej realizacji zamówienia. Jeśli np.

Wykonawca dostarczy w terminie 9 z 10 zamówionych opakowań towaru, to kara liczona od wartości zamówienia jest karą nieuzasadnioną. Prosimy, by kara ta była liczona od faktycznie zamówionego a nie dostarczonego w terminie towaru.

Odpowiedź : NIE, mowa jest o zwłoce a nie o opóźnieniu.

I. Dotyczy SIWZ, Rozdz. 9, Punkt 9.1.1.:

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby Wykonawca zamiast aktualnego odpisu z właściwego rejestru w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt. 2 ustawy, przedstawił informację odpowiadającą odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców pobranej na podstawie art. 4 ust. 4a ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym?

Departament Informatyzacji i Rejestrów Sądowych Ministerstwa Sprawiedliwości uruchomił w dniu 28 czerwca 2012 roku internetową usługę pozwalającą na pobranie wydruku komputerowego aktualnych informacji o podmiotach wpisanych do KRS. Wydruki te mają moc zrównaną z mocą dokumentów wydawanych przez Centralną Informację.

Odpowiedź : TAK.

II. Dotyczy SIWZ, Formularz oferty – załącznik nr 3 do SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w treści formularza oferty jedynie tych punktów, które dotyczą poszczególnych pakietów, na które Wykonawca składa ofertę?

Odpowiedź : TAK

2. Prosimy o uzupełnienie punktu 9 formularza oferty zapisem w brzmieniu: „z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi 3 miesiące od daty dostawy”.

Odpowiedź : TAK

III. Dotyczy SIWZ, Wzór umowy sprzedaży - Załącznik nr 6 do SIWZ

§2 ust. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby wraz z przedmiotem zamówienia nie była dostarczana faktura VAT?

Przedmiot zamówienia jest wysyłany do Zamawiającego z magazynu Wykonawcy, który znajduje się w innej lokalizacji niż biuro, w którym pracownik Wykonawcy wystawia faktury VAT po dostarczeniu przedmiotu zamówienia. Nie istnieje zatem fizycznie możliwość by faktura była dostarczona Zamawiającemu wraz z zamówionym i dostarczonym towarem. Wraz z towarem Wykonawca załącza dokument dostawy, potwierdzający ilość, rodzaj i cenę towaru będącego przedmiotem dostawy, natomiast faktura VAT wysyłana jest pocztą po wykonaniu zamówienia. Jeżeli tak prosimy o zmianę ww. postanowienia poprzez dodanie po zwrocie „wraz z fakturą w wersji tradycyjnej” zapisu w brzmieniu: „lub innym dokumentem np. dostawy, potwierdzającym rodzaj, ilość i cenę przedmiotu zamówienia (...)”.

Odpowiedź : TAK

§7 ust. 4: Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu mniejszych ilości produktów, co może wynikać ze zmiany zapotrzebowania na dany asortyment. W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

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

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu w brzmieniu ... przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 40%”.

§7: Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

„Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego”.

Odpowiedź : TAK

§7: Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

„Na wypadek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty, Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności”.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na charakter działalności Zamawiającego i rodzaj dostaw.

§8 ust. 4: Zwracamy uwagę na kwestię potrącania kar umownych z wynagrodzenia. Proponujemy usunięcie lub modyfikację tego zapisu. Zasadne byłoby, aby Wykonawca znał ewentualną kwotę kary umownej przed jej potrąceniem i ewentualnie mógł wówczas wyrazić zgodę na jej potrącenie z wynagrodzenia. Takie automatyczne i jednostkowe „potrącanie” może prowadzić do licznych błędów.

Odpowiedź : NIE

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

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umową w wysokości 5% wartości niezrealizowanej umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego”.

Odpowiedź : NIE

§8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:

„Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości umowy brutto, określonej w §7 ust. 2 niniejszej umowy”.

Odpowiedź : NIE

§9 ust. 2 lit. c): Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:

„za wyjątkiem okoliczności, gdy niezrealizowanie zamówień w terminie wynika z faktu, iż Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty”.

Odpowiedź : NIE

§9 ust. 3: Prosimy o uzupełnienie postanowienia słowem „nie” w zdaniu drugim po zapisie: „Jeżeli Wykonawca”.

Odpowiedź : TAK

§12: Czy Zamawiający w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP wyrazi zgodę na wprowadzenie do wzoru umowy zapisu o dopuszczalności wprowadzenia zmian umowy 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, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego”.

Odpowiedź : TAK, w §12 dodaje się ppkt. 1.4. w brzmieniu proponowanym jak wyżej.

Zamawiający informuje, że powyższa zmiana została opublikowana w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 06.11.2012r pod numerem 233727-2012.

NOVUM-MED. Sp. z o.o.
PREZES ZARZĄDU

/-/

lek.med. Stanisław Plewako