

Szczecin, dn. 10.03.2015 r.

Znak sprawy: ZP/220/01/15

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę odczynników, materiałów zużywalnych, kalibratorów, materiałów kontrolnych do wykonywania badań immunochemicznych oraz proteinogramów wraz z dzierżawą analizatorów dla SPSK-2

WYJAŚNIENIE NR 1

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.), Zamawiający udziela następującego wyjaśnienia:

Wykonawca I:**Dot. zadania nr 1:**

Pytanie 1: Prosimy o zmianę zapis w par. 1 pkt. 4 oraz pkt. 3 par. 3 wzoru umowy na: „wartość niezrealizowanej umowy nie może przekroczyć 20% jej wartości”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty kart charakterystyk substancji niebezpiecznych na płycie CD? Uzasadnienie: średnio karta dla jednego produktu zawiera 10-15 stron.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga załączenia do oferty papierowej wersji kart charakterystyk, jednocześnie wyraża zgodę na dodatkowe dołączenie do oferty płyty CD.

Pytanie 3: W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 2, uprzejmie prosimy o możliwość złożenia ww. dokumentów w osobnym segregatorze, podpisane tylko na pierwszej stronie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów immunochemicznych wraz z wyposażeniem, wyprodukowanych w 4 kwartale 2008 roku? Analizatory są po pełnych przeglądach okresowych obejmujących procedury konserwacyjne, kontrolne, regulacje oraz wymianę wszystkich akcesoriów (materiałów zużywalnych).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na aparaty wyprodukowane w 4 kwartale 2008. Dopuszcza aparaty nie starsze niż wyprodukowane w 2011 r. – z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zaoferowane i dostarczone urządzenia dodatkowe, czyli wirówka z chłodzeniem oraz urządzenie klimatyzujące wraz z instalacją, nie były urządzeniami nowymi fabrycznie, przy założeniu, że urządzenia będą po pełnym przeglądzie okresowym obejmującym procedury konserwacyjne, kontrolne, regulacje oraz wymianę wszystkich akcesoriów (materiałów zużywalnych)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na to, by urządzenia dodatkowe, czyli wirówka z chłodzeniem oraz urządzenie klimatyzujące wraz z instalacją nie były urządzeniami nowymi fabrycznie – lecz nie starszymi niż wyprodukowane w 2011 r. – przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian. Pełny przegląd okresowy oraz konserwacja urządzeń w zakresie wyszczególnionym w pytaniu wykonawcy stanowią warunek bezwzględny.

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymaganej dodatkowej drukarki laserowej (do pracy w sieci informatycznej) wyprodukowanej w 2012 roku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na drukarkę wyprodukowaną nie później niż w 2012 r.

Pytanie 7: Czy w ofercie należy uwzględnić dostawy papieru do dodatkowej drukarki na koszt oferenta?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 8: Prosimy o modyfikację pkt. 3 par. 10 w następujący sposób:

„Wykonawca zabezpiecza na cały okres realizacji umowy materiały eksploatacyjne niezbędne do właściwej pracy drukarek, w szczególności takie jak kartridż, toner oraz bęben, itp. Postanowienia § 2 ust. 1 – 3 umowy mają zastosowanie również do zamówienia i dostawy materiałów eksploatacyjnych do pracy drukarek.

*Materiały eksploatacyjne do pracy nie podlegają fakturowaniu w związku z uwzględnieniem ich kosztu w czynszu dzierżawnym z **wyłączeniem materiałów eksploatacyjnych wymienionych w formularzach cenowych, które to podlegają fakturowaniu**”.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów, dla których czas otrzymania pierwszego wyniku dla niektórych testów jest dłuższy niż 30 minut i wynosi odpowiednio:

- Antygen HCV – 36 minut,
- Anty TPO – 36 minut,
- Kwas foliowy – 43 minuty,
- Witamina B12 – 36 minut,
- Różyczka w klasach IgM i IgG – 36 minut,
- Test potwierdzenia antygeny HBS - 36 minut,
- Lipokaina neutrofilowa z żelatyną NGAL – 36 minut,
- Przeciwciała anty cytrulinowe antyCCP – 36 min ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 10: Zwracamy się z prośbą o uściślenie wymagań dotyczących zewnętrznej kontroli międzynarodowej oraz wyspecyfikowanie z jakich programów (dostawca i nazwa) oraz w jakiej ilości (częstotliwość w roku) będzie korzystał Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kontroli na warunkach określonych w pkt 21 załącznika nr 6 do oferty.

Wykonawca II:

Pytanie 11: Dotyczy Zadania nr 2 – pkt. 1 parametrów wymaganych (Załącznik nr 6 do oferty):

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie automatycznego systemu do elektroforezy kapilarnej wyprodukowanego w grudniu 2011 roku, w pełni sprawnego, po pełnym przeglądzie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Wykonawca III:

Dot.: Rozdział III Wzór umowy

Pytanie 12: Par. 1 ust. 4 i 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „60%” na „80%”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13: Par. 10 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „bezpłatnie” na „w ramach czynszu dzierżawnego”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14: Par. 10 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by Wykonawca był zobowiązany do wymiany wadliwego elementu lub podzespołu?

Odpowiedź: Wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15: Par. 14 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16: Par. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by opóźnienie o którym mowa w par.16 wynosiło minimum 3 dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17: Par. 17 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:” na „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć kary umowne:”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18: Par. 17 ust. 1 a) Prosimy o modyfikację ww. 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 nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19: Par. 17 ust. 1 b) – f) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

Uzasadnienie:

„Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20: Par. 17 ust. 1 e) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 300 zł?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21: Par. 17 ust. 4 Prosimy o modyfikację zapisu aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego opisanego w par. 17 ust. 4 wykluczało zastosowanie kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Do Zadania 1, Zał. nr 6:

pkt.4

Pytanie 22: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch analizatorów, każdy o wydajność 170 oznaczeń na godzinę?

Przy deklarowanej przez Zamawiającego ilości oznaczeń (ok 200 oznaczeń dziennie) łączna wydajność dwóch analizatorów (340 ozn./godz.) w zupełności wystarczy do szybkiego i sprawnego wykonania badań w czasie poniżej 1 godziny dziennie, a także jest optymalna dla Zamawiającego z punktu widzenia kosztowej efektywności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

pkt.6

Pytanie 23: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wykonywanie parametru antygen HCV (podana ilość oznaczeń wynosi 20 miesięcznie) odbywało się poza oferowanym analizatorem jako badania zlecane na zewnątrz?

Oferent zapewni na swój koszt transport materiału oraz przesłanie zwrotne wyników, a w tabeli oferty, dla porównywalności ofert, ujęty zostanie koszt brutto wykonania tych badań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wykonywanie parametrów homocysteina oraz NGAL odbywało się na analizatorze biochemicznym pracującym na terenie SPSK2? Oferent ujmie w tabeli oferty koszt odczynników i niezbędnych materiałów do wykonania tych badań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby do czasu wprowadzenia parametru Sirolimus na oferowany analizator w 2 połowie 2015 r. wykonywanie tego parametru odbywało się jako badania zlecane na zewnątrz?

Oferent zapewni na swój koszt transport materiału oraz przesłanie zwrotne wyników, a w tabeli oferty, dla porównywalności ofert, ujęty zostanie koszt brutto wykonania tych badań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

pkt.11

Pytanie 26: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie części kontroli i kalibratorów w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstrukcji?

Proces przygotowania nie jest czasochłonny - jednorazowo wystarczy rekonstruować zawartość fiołki przy pomocy automatycznej pipety (co zajmuje nie więcej niż 1 minutę), i tak przygotowana kontrola/kalibrator są już w formie płynnej i gotowej do użycia i nie wymagają już rekonstrukcji przed wstawianiem do analizatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

pkt.12

Pytanie 27: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, gdzie odczynniki przebywają na pokładzie z chłodzeniem odczynników w temperaturze innej niż temp. 2 – 12oC?

Producent odczynników dzięki zastosowanej metodzie i kompozycji odczynników nie wymaga, aby były one chłodzone na pokładzie analizatora w temp. 2-12oC. Poza tym zapis w formie "miejsca odczynnikowe chłodzone - temperatura chłodzenia 2-12oC" ogranicza możliwość złożenia ofert do aparatów pracujących w oparciu o starsze technologie odczynnikowe, wymagające ich nieustannego chłodzenia do temperatury lodówki. Obecnie na rynku dostępnych jest szereg nowoczesnych analizatorów immunochemicznych wykorzystujących odczynniki, które nie wymagają chłodzenia do temperatury 2-12oC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę na modyfikację pkt IX SIWZ z dnia 27.02.2015 r. w zakresie wymaganej dokumentacji technicznej dotyczącej warunków przechowywania odczynników na pokładzie oferowanego analizatora (w tym zakresu temperatury).

Pytanie 28: Czy Zamawiający oceni równocześnie i przyzna punkty dla analizatora, który na jedno oznaczenie pobiera od 10 do 50 µL(mikrolitrów) materiału, a tzw. objętość martwa w naczynku wynosi 100 mikrolitrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 29: Czy Zamawiający oceni równocześnie i przyzna punkty dla analizatora, gdzie ze względu na specyfikę technologii gwarantującą ultrakrótkie czasy reakcji i pomiaru (9 i 18 minut), Producent przewiduje krótki czas ogrzania odczynników do temp. pokojowej przed wstawieniem ich do analizatora?

Odczynniki osiągają wymaganą temperaturę w czasie kilkunastu minut, który to czas jest i tak potrzebny na czynności przygotowawcze do rozpoczęcia oznaczeń, a więc nie wpływa to na pogorszenie jakości pracy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga – pod warunkiem, że ogrzewanie odczynników do temperatury wymaganej będzie możliwe już po wstawieniu próbek na pokład analizatora – a nie odrębnie (nie będzie wymagało dodatkowego czasu).

Pytanie 30: Czy Zamawiający oceni równocześnie i przyzna punkty dla analizatora, gdzie czułość analityczna oznaczenia TSH wynosi $\leq 0,005 \mu\text{IU/ml}$?

Różnica w czułości analitycznej o $0,002 \mu\text{IU/ml}$ nie ma żadnego znaczenia klinicznego, gdyż zgodnie z obowiązującymi rekomendacjami towarzystw endokrynologicznych, testy TSH 3 gen. powinny mieć czułość

funkcjonalną poniżej 0,02 μ IU/ml, a oferowany test spełnia te kryteria (czułość funkcjonalna wynosi $\leq 0,014$ μ IU/ml).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Do Zadania 1, Zał. nr 4:

Pytanie 31: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna liczba testów w opakowaniu dla parametrów TSH, FT3 i FT4 wynosiła 200 oznaczeń?

Zgodnie z warunkiem 17 Zał. nr.6 Wykonawca zaoferuje liczbę opakowań odczynników dopasowaną do terminu ważności i ilości badań podanych w załączniku cenowym.

Czy ze względu na zapewnienie maksymalnego bezpieczeństwa wydawanych wyników (uniknięcie wydania wyników fałszywie ujemnych) Zamawiający oczekuje zaoferowanie testów do oznaczania antygeny HBs, przeciwciał anti-HCV oraz przeciwciał anti-HIV/antygen HIV, gdzie Producent przy interpretacji wyników wprowadził pojęcie wartości granicznych (COI w granicach 0,9-1,0)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytania złożone po terminie:

Wykonawca II:

Pytanie 32: do zadania 1, zał. Nr 6: w związku z modyfikacją SIWZ, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wykonywanie oznaczeń parametrów homocysteina, NGAL, wankomycyna i gentamycyna odbywało się na dodatkowym analizatorze biochemicznym stanowiącym wraz z oferowanym analizatorem immunochemicznym jeden zintegrowany system analityczny?

Prosimy też o zgodę, aby liczba testów w opakowaniu dla tych parametrów była zgodna ze specyfikacją producenta (zgodnie z warunkiem 17 Zał. Nr 6 Wykonawca zaoferuje liczbę opakowań odczynników dopasowaną do terminu ważności i ilości badań podanych w załączniku cenowym).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawcy powinni uwzględnić powyższe zmiany podczas przygotowywania i składania ofert.

p.o. DYREKTORA

Samodzielnego Publicznego
Szpitala Klinicznego Nr 2 PUM w Szczecinie

lek. med. Barbara Turkiewicz

.....
DYREKTOR SPSK-2