



WSzSL.FZ.381./52/ ⁴²⁸ / 2024

Legnica 25-07-2024 r.

Do wszystkich zainteresowanych

DOTYCZY POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA DOSTAWY ODCZYNNIKÓW DO OZNACZANIA BIAŁEK SPECYFICZNYCH METODĄ TURBIDYMETRYCZNĄ WRAZ Z NAJMEM ANALIZATORA

znak sprawy WSzSL/FZ-52/24

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1 Dotyczy: Załącznik nr 2A Czy Zamawiający wymaga do oznaczania wolnych lekkich łańcuchów kappa i lambda (pozycja 10 i 11 formularza cenowego Tabela A) testów rekomendowanych przez Międzynarodową i Polską Grupę Szpiczakową? Testy rekomendowane są wymagane w schemacie diagnostycznym, w rozpoznaniu dyskrasji plazmocytowych, w monitorowaniu leczenia i w ocenie rokowania szpiczaka plazmocytozy. Wartości liczbowe stężenia i ratio wolnych lekkich łańcuchów kappa i lambda, przygotowane w oparciu o te testy, zostały przyjęte przez Międzynarodową i Polską Grupę Szpiczakową w rekomendacjach i mają znaczenie kliniczne.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane testy.

Pytanie 2 Dotyczy: Załącznik nr 2A Czy Zamawiający oczekuje możliwości oznaczania wolnych lekkich łańcuchów w surowicy i w moczu? Wykonawca dla wykonania badań w surowicy i w moczu oferuje oddzielne zestawy, dla uwzględnienia ich w kalkulacji Wykonawca potrzebuje takiej informacji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga dostaw odczynników do oznaczeń w surowicy/osoczu/ krwi.

Pytanie 3 Dotyczy: Załącznik nr 2A do SWZ Tabela A Czy Zamawiający zgodzi się, w przypadku kiedy grupa kontrolna zewnętrznej porównawczej kontroli jakości badań będzie mniejsza niż 15 uczestników aby Wykonawca dodatkowo zaoferował udział w międzynarodowej międzylaboratoryjnej kontroli jakości badań, która będzie gwarantować znacznie większe grupy porównawcze niż 15 uczestników.

Nie wszyscy użytkownicy urządzenia korzystają z zewnętrznych kontroli lub korzystają z różnych programów kontroli jakości, ponadto dla niektórych białek specyficznych szczególnie rzadko wykonywanych, liczba uczestników może być mniejsza niż 15. Zaproponowane rozwiązanie, tj. kontrola jakości i porównanie pomiędzy laboratoriami, jako dodatkowe obok zaoferowanej przez Wykonawcę wymaganej kontroli zewnętrznej. Międzylaboratoryjna kontrola jakości badań jest uznaną praktyką zarządzania jakością w diagnostyce in vitro wspierającą standardy akredytacji ISO15189.

W odpowiedzi na pytanie: Zadaniem Wykonawcy jest dostarczenie materiałów kontrolnych do wykonania badań ocenianych w grupie min. 15 uczestników. Ważnym dla Zamawiającego jest, aby była to grupa jednorodna tj. pracująca na odczynnikach tego samego producenta i prowadząca badania tą sama metodą.

Pytanie 4 SWZ Rozdział XVIII; 1 Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę opisu wymagania dotyczącego terminu naprawy i dodanie w opisie następującej zmiany poprzez dodanie określenia „dni robocze” i zmianę zapisu w brzmieniu:

‘Termin usuwania wad i usterek – minimalnie 8 godzin maksymalnie do 48 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia.’

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5 Dotyczy: SWZ Rozdział XVIII; 1 Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę opisu dotyczącego terminu naprawy tj. wydłużenie czasu naprawy, w przypadku kiedy do usunięcia awarii będzie wymagane sprowadzenie części zamiennych z zagranicy. Proponujemy zmianę zapisu w brzmieniu:

„Maksymalnie do 48 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia, a w wypadku konieczności sprowadzenia do naprawy części zamiennych z zagranicy, czas naprawy do 72 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia.”

Rutynowo awarię Wykonawca może usunąć w ciągu 2 dni roboczych od zgłoszenia, lecz w wyjątkowych sytuacjach naprawa wymagać może części zamiennych, które serwis Wykonawcy sprowadza z zagranicy.

Czas dostawy części zamiennych z zagranicy wymaga min. 1-2 dni i dla takich wypadków prosimy o możliwość wydłużenia czasu usunięcia awarii do max 72 godzin w dni robocze od daty zgłoszenia.

Analizatory do białek specyficznych wykonują badania zwykle w dni od poniedziałku do piątku, dokonanie naprawy ciągu 48 godzin w dni robocze, a w wyjątkowych przypadkach do max 72 godzin, nie powinno wpływać na proces diagnostyczny.

Wymiana urządzenia po 48 godzinach w razie nieskutecznej naprawy na nowe jest, działaniem wymagającym deinstalacji aparatu i instalacji nowego, co zgodnie z koniecznymi procedurami producenta zabezpieczenia urządzenia, uruchomienia wszystkich systemów i ich kalibracji zajmuje dłuższy czas niż wydłużenie czasu naprawy o 24 godziny, o co prosimy.

Wykonawca świadczy profesjonalny serwis oferowanego urządzenia od lat i jakość serwisu, czas naprawy i terminowość jest przez użytkowników urządzenia w pełni satysfakcjonujący i akceptowalny.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający zwraca uwagę iż ust. 3 w paragrafie 2A ma następujące brzmienie: „ W przypadku nie usunięcia wad i usterek w terminie, o którym mowa w ust. 1, Wykonawca zobowiązuje się na następny dzień roboczy od upływu czasu określonego w ust. 1 dostarczyć na czas naprawy urządzenie zastępcze, wolne od wad - umożliwiające wykonywanie badań przy zastosowaniu asortymentu umownego, i zapewni jego prawidłowe działanie pod rygorem naliczenia kary umownej.



Pytanie 6 Dotyczy: Wzór Umowy §2A ust. 3 Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę terminu dostarczenia urządzenia zastępczego, wolnego od wad, na 2 dni robocze od upływu terminu usunięcia awarii, zamiast jak aktualnie w SWZ na drugi dzień roboczy.

Wykonawca świadczy profesjonalny serwis oferowanego urządzenia i dokonuje naprawy terminowo, nawet jeśli wymagane jest sprowadzenie części zamiennych z zagranicy. Wymiana urządzenia jest procedurą, która zajmuje czas i może stanowić utrudnienie dla użytkowników urządzenia. Wykonawca zawsze dokłada starań aby usunąć awarię sprawnie, na czas, unikając generowania utrudnień i opóźnień w pracy laboratorium i nie generując bez potrzeby wymiany urządzenia.

W odpowiedzi na pytanie: : Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 Czy Zamawiający zgodzi się na dokonywanie czynności serwisowych wyłącznie w dni robocze ?

Analizatory do białek specyficznych wykonują badania zwykle w dni od poniedziałku do piątku, dokonywanie napraw w dni robocze spełnia wymagania użytkowników.

Wykonawca świadczy profesjonalny serwis oferowanego urządzenia od lat i jakość serwisu, czas naprawy i terminowość jest przez użytkowników urządzenia w pełni satysfakcjonujący i akceptowalny

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę na wykonywanie przeglądów w dni robocze, naprawy nie.

Pytanie 8 Dotyczy: Wzór Umowy §7 Prosimy o uściślenie terminu trwania umowy. We wzorze Umowy §7 jest mowa 24 miesiące w formularzu asortymentowo-cenowym 48 miesięcy. Dla jakiego przedziału czasu należy dokonać kalkulacji produktów potrzebnych do wykonania podanej liczby badań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający koryguje omyłkę pisarską w zapisach §7 projektu umowy.

Pytanie 9 Dotyczy: Wzór Umowy §7 Czy w umowie Zamawiający może zawrzeć zapis o czasie trwania umowy, a nie czasie trwania od do ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający odsyła do zapoznania się z całą treścią §7 i rozróżnienia występujących tam wersji zapisów.

Pytanie 10 Dotyczy: Wzór Umowy §6 ust 5. Prosimy o odstąpienie od wymogu bezpłatnego dostarczenia asortymentu w przypadku jeśli jego ilość będzie niewystarczająca, zaakceptowania zbadania każdego przypadku w ramach reklamacji, lub możliwość dopuszczenia zwiększenia wielkości zakupów jednego asortymentu, kosztem odpowiednio wartościowo zmniejszenia innego asortymentu w ramach wartości umowy. Jest to rozwiązanie powszechnie stosowane przez zamawiających w przypadku większego zużycia niektórych produktów, w efekcie np. większego zapotrzebowania na jedno badanie niż na inne, lub pracę z większą liczbą próbek patologicznych, a co za tym, koniecznością wykonania większej liczby oznaczeń jednego badania, czego nie można było przewidzieć na etapie konstruowania zapotrzebowania do postępowania.

Wykonawca przygotowuje oferty z pełną wiedzą i profesjonalizmem w zakresie kalkulacji zużycia materiałów zużywalnych, odczynników, kalibratorów i kontroli dla wykonania określonej liczby badań.

Ale mimo tego, kalkulacja liczby zaproponowanych produktów, nie będzie odzwierciedlać w pełni warunków rzeczywistej pracy z materiałem biologicznym tj. z próbkami wymagającymi różnych rozcieńczeń, oraz nie będzie odzwierciedlać pracy wielu operatorów urządzenia, których sposób pracy może być różny. W efekcie może skutkować to odmiennym zużyciem produktów. Dlatego kalkulacje przygotowane przez Wykonawcę profesjonalnie, z najlepszą wiedzą i w najlepszej wierze, nie będą w 100% odzwierciedlać zużycia poszczególnych produktów.

Wymóg Zamawiającego co do bezpłatnego dostarczenia odczynników, materiałów zużywalnych, i w konsekwencji nie zweryfikowanego w żaden sposób z Wykonawcą stwierdzenia o niedoszacowaniu kalkulacji produktów, będzie krzywdzące dla Wykonawcy, przenosi bowiem wszystkie ryzyka na Wykonawcę, a tym samym nie zakłada równości stron w umowie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11 Dotyczy: Załącznik 2A, Tabela B pkt. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w Załączniku 2A w Tabeli B punkt nr 1 znalazł się przez pomyłkę ? Mowa w nim o materiale genetycznym i pipetach, które nie odpowiadają asortymentowi przedmiotu w Tabeli A. Być może znalazł się przypadkiem.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający koryguje pomyłkę.

Pytanie 12 Dotyczy: Załącznik 2A, Tabela B pkt. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy sformułowanie „oraz trwałości odczynników” odnosi się do asortymentu w tabeli A ? W liście przedmiotu zamówienia Tabeli A znajduje się test Rozpuszczalny Receptor Transferyny w ilości 120 testów na 3 lata. Będzie więc testem bardzo rzadko wykonywanym. Kalkulacja liczby opakowań tego odczynnika ze stabilnością po otwarciu wymagałaby uwzględnienia bardzo wysokiej liczby opakowań, które nie byłyby zużyte, a jednocześnie tak duża liczba opakowań tego testu podnosiłyby znacząco wartość oferty.

W odpowiedzi na pytanie: Tak, dotyczy asortymentu w Tabeli A.

Pytanie 13 Dotyczy: Załącznik 2A, Tabela E pkt. 9 Czy Zamawiający dopuści, że test rozpuszczalny receptor transferyny będzie chowany po pracy do lodówki. Będzie testem rzadko wykonywanym, 120 testów na 3 lata, więc pozostawianie go na pokładzie nie byłoby praktyczne ani ekonomicznie zasadne. Wszystkie pozostałe testy można przechowywać na pokładzie.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający zgodzi się na instalację odczynnika na pokładzie analizatora tylko na czas wykonywania analiz.

Z poważaniem,

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Ekonomiczno-Finansowych
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

Andrzej Urnicz