



Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa odczynników. Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatorów z urządzeniami pomocniczymi. Dostawa kodów kreskowych ”

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst ujednolicony Dz.U. z 2019r., poz. 1843), udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

Zamawiający informuje, iż zachodzą przesłanki opisane w art. 12a ust 2 pkt 1 ustawy, ustala nowe terminy składania i otwarcia ofert oraz złożenia wadium tj.

- Oferty oraz wadium należy składać do dnia 25.03.2020 r., do godz. 09:00
- Otwarcie ofert odbędzie dnia 25.03.2020 r., o godz. 09:30

Zamawiający informuje, iż zmodyfikowana Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia oraz załącznik nr 2, 2a do SIWZ – wzór umowy znajduje się do pobrania na stronie internetowej www.platformazakupowa.pl

ZESTAW 1

Załącznik nr 1 do siwz, Część 1, opis przedmiotu zamówienia

Pytanie 1

poz. 4: Czy Zamawiający dopuści analizator z kasetami zawierającymi odczynniki, kalibratory i kontrole, blok elektrod, kasetę z płynem płuczającym i kasetę na ścieki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

poz. 9: Czy Zamawiający dopuści analizator bez możliwości oznaczania mocznika i kreatyniny?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

poz. 10: Czy Zamawiający dopuści analizator bez oznaczania osmolalności osocza?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

poz. 12: Czy Zamawiający dopuści próbki o objętości 195µl ze strzykawki, 100 µl z kapilary?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 5

poz. 14: Czy Zamawiający dopuści czas pomiaru ca 210 sek.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.





ZESTAW 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści analizatory parametrów krytycznych, w których dwa materiały zużywalne tj. pakiet odczynnikowy i kasetę sensorową będą mogły być dostarczane z 3-miesięcznym terminem trwałości licząc od daty dostawy. Ze względu na cykl produkcyjny producenta, na który Wykonawca nie ma wpływu, nie może dostarczać wymienionych materiałów zużywalnych z dłuższym terminem ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

ZESTAW 3

Pytanie 1

Proszę o wyszczególnienie jakiego typu dokumenty na podstawie których zapisów prawa polskiego, ma posiadać oferowany towar: (Część 4 Formularz asortymentowo - cenowy - Kody kreskowe) SIWZ: "...6.5.1. Oświadczenie, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia w RP o treści zgodnej ze wzorem zamieszczonym w Rozdziale II pkt 5 SIWZ..."

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapisy SIWZ

ZESTAW 4

Pytanie 1

Dotyczy SIWZ pkt. 6.5.4 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia kart charakterystyk substancji niebezpiecznych wraz z pierwszą dostawą jeśli Wykonawca udostępni w ofercie adres strony internetowej, z której można pobrać ww. dokumenty? Dla produktów, które nie zostały sklasyfikowane jako niebezpieczne Wykonawca załączy stosowne oświadczenie.

Odpowiedź:

Jeżeli wykonawca udostępni w ofercie adres strony internetowej, z której będzie można pobrać karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, to Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczania takich kart.

Pytanie 2

Formularz asortymentowo- cenowy część 3- Czy Zamawiający dopuści testy diagnostyczne służące do jednoczesnego oznaczenia 27 a nie 29 targetów, co będzie zgodnie z ilością wymienioną w pozycji 2 tabeli formularza asortymentowo – cenowego załącznika nr 1 SIWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, nie mniej jednak Zamawiający wyraża zgodę, że gatunki podawane łącznie muszą być liczone oddzielnie, co zwiększa liczbę targetów z 27 na 29.

Pytanie 3

Formularz asortymentowo- cenowy część 3- Czy Zamawiający w pozycji 4 tabeli formularza asortymentowo – cenowego załącznika nr 1 SIWZ, dopuści testy diagnostyczne, wykorzystujące technikę Multiplex PCR służące do jednoczesnego oznaczania 14 patogenów w płynie mózgowo- rdzeniowym : Escherichia coli K1 , Haemophilus influenzae, Listeria monocytogenes, Neisseria meningitidis, Streptococcus agalactiae, Streptococcus pneumoniae, Cytomegalovirus (CMV), Cryptococcus neoformans/gattii (łącznie), Enterovirus, Herpes simplex virus 1 (HSV-1), Herpes simplex virus 2 (HSV-2), Human herpesvirus 6 (HHV-6) , Human parechovirus Varicella



zoster virus (VZV) ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, nie mniej jednak Zamawiający wyraża zgodę, że gatunki podawane łącznie muszą być liczone oddzielnie, co zwiększa liczbę targetów z 14 na 16. Zamawiający nie wymaga oznaczenia wirusa HHV-4.

Pytania do umowy zał. 2a do SIWZ:

Pytanie 1

§3 ust. 3,4, § 8 ust. 1 – Czy Zamawiający odstąpi od formy komunikacji za pomocą faksu ? Uzasadnienie: Wykonawca dążąc do stałego podnoszenia świadczonych usług i dokonał wdrożenia elektronicznego systemu obsługi Zamówień.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 2

§8 ust. 1 (część 3)- Czy zamawiający dopuści co najmniej 6 miesięczną gwarancję na dostarczony towar? Uzasadnienie: ze względów na specyficzne komponenty odczynników do multiplex PCR nie ma możliwości ciągłego zapewnienia odczynników o 12 miesięcznym terminie ważności Ponadto zapotrzebowania wynika że 6 miesięczny termin trwałości odczynników jest wystarczający.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ze względu, że odczynniki do PCR mają trwałość 6 miesięcy, Zamawiający odstępuje od wymogu terminu ważności 12- miesięcznego

Pytanie 3

§8 ust. 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu : „W przypadku zgłoszenia po raz trzeci awarii (wady) tego samego podzespołu, Wykonawca na swój koszt wymieni Urządzenie na zastępcze, urządzenie wolne od wad, o co najmniej tych samych parametrach co Urządzenie pierwotne.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 48 h w przypadku awarii analizatora.

Pytanie 4

§8 ust. 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu do 48h ? Uzasadnienie : W przypadku awarii Wykonawca musi mieć możliwość dokonania dostawy urządzenia zastępczego z powyższym termin 24h zdaje się być terminem nie realnym z punktu widzenia logistycznego

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 48 h w przypadku awarii analizatora.

Pytanie 5

§9 ust. 1 lit. A) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie kary w wysokości 1 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru... ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ

Pytanie 7

§4 ust. 10 tir. 2 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia dokumentacji w postaci „blokowy (ogólny) schemat technologiczny wraz z bilansem masowym i rodzajami wykorzystywanych „materiałów” niezbędnych do prawidłowej pracy Urządzenia ? Uzasadnienie: Wykonawca jako profesjonalny podmiot należący do czołowych dostawców produktów oraz sprzętu do diagnostyki medycznej jest zobowiązany do dostarczenia wszystkich dokumentów zgodnie z polskim ustawodawstwem. Mając na uwadze dokumentacje producenta na podstawie, której dany produkt wprowadzany jest na rynek polski oraz powyższe wyjaśnienia prosimy o odstąpienie od tego wymogu gdyż w ocenie Wykonawcy nie jest on podparty regulacjami wiążącymi dla wszystkich podmiotów





funkcjonujących na rynku a stanowi ograniczenie konkurencji w ogłoszonym postępowaniu. W konsekwencji to postanowienie może doprowadzić u Zamawiającego do zawarcia umowy z Oferentem który z uwagi na ewentualną niską konkurencyjność postępowania zaoferuje relatywnie wysoką cenę względem Oferentów nie będących uprawnionymi do złożenia wiążących ofert z uwagi na wskazany zapis. Prosimy również o podanie podstawy prawnej, na której opiera się Zamawiający wymagając dokumentu o którym mowa powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację projektu umowy w zakresie §4 ust. 10 tir. 2 – poprzez wykreślenie tego tiretu, podkreślając że, nadal obowiązujące jest dostarczenie dokumentów zgodnych z obowiązującymi przepisami prawa, które nie będą ograniczały pełnej funkcjonalności urządzenia.

Z poważaniem

DYREKTOR

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
im. Św. Barbary w Sosnowcu

dr n. med. Alicja Cegłowska

