



SZPITAL POWIATOWY

w Limanowej

Imienia Miłosierdzia Bożego

ul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa
www.szpitallimanowa.pl
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

faks: 18 3372 710

e-mail: awiecek@szpitallimanowa.pl

Pismo: NZ/41/D/N/A/2016/132/2016

Limanowa dnia: 2016-07-27

Wszyscy zainteresowani !!!

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ nr 1**

Informujemy, iż w dniu 2016-07-25 wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 38 ust. 2 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2013 r., poz. 907 ze zm.) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:

Dostawy odczynników do badań z zakresu serologii grup krwi z dzierżawą automatycznego analizatora (technika mikrotestów kolumnowych),

Pytanie 1

1. Prosimy o doprecyzowanie czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (m. in. produktów z krwinek czerwonych) Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa asortymentu odbywała się zgodnie z załączonym do oferty harmonogramem dostaw na dany rok, średnio raz na miesiąc, który uwzględnia technologię produkcji asortymentu, a dostawy nie przewidziane (uzupełniające - na cito) realizowane będą nie później niż w ciągu 3 dni roboczych od daty złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem?

Pragniemy zaznaczyć, że tylko cykliczne dostawy (zazębiające terminy ważności produktów) zapewniają ciągłość wykonywania badań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie tylko w odniesieniu do krwinek wzorcowych.

Pytanie 2

2. Czy w przypadku dostaw odbywających się sukcesywnie co miesiąc Zamawiający dopuści ich fakturowanie 1 raz w miesiącu, z uwzględnieniem wszystkich dostarczonych produktów na fakturze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3

3. Czy Zamawiający dopuści załatwienie reklamacji w ciągu 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i jego siedzibą poza terytorium RP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

4. Czy Zamawiający dopuści dostępność telefoniczną serwisu 7 dni w tygodniu w godzinach 08:00 - 20:00, z zapewnieniem możliwości kontaktu 24 godziny na dobę w formie faks/e-mail?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

5. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje telefonicznej dostępności serwisu w języku polskim z numerem telefonicznym na terenie RP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający wymaga dostępności serwisu w języku polskim.

Pytanie 6

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora z pojemnością mniejszą niż 55 miejsc na karty, ale z automatyczną kontrolą przed wykonaniem badania niezbędnych odczynników do aktualnego zlecenia (pkt 9. Opis parametrów/warunki graniczne)? Wymóg taki byłby zasadny, gdyby tylko jedna osoba w laboratorium miała uprawnienia do załadowywania kart na pokład analizatora i nikt poza nią z obsługi nie miał uprawnień do uzupełniania zapasów na pokładzie.

Odpowiedź: Zgodnie z Parametrami techniczno-użytkowymi pkt.5, pkt. 1

Pytanie 7

7. Czy Zamawiający dopuści analizator nie starszy niż rok produkcji 2013, fabrycznie nowy, nieużywany?

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna



Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany



Odpowiedź: Zgodnie z Parametrami techniczno-użytkowymi pkt.5, pkt. 1

Pytanie 8

8. Czy Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej przy Prezesie Urzędu Zamówień Publicznych z 1 marca 2012 r., sygn. akt KIO 334/12 "dokonanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego uprawdopodobnia naruszenie uczciwej konkurencji i jest sprzeczne z art. 29 ust. 2 p.z.p." Zamawiający wykreśli zapis jednoznacznie określający producenta - Ortho-Clinical Diagnostics (jedyne dystrybutor - DiaSorin) - "Odczyt i archiwizacja obrazu mikrokarty z obydwu stron"? W wyniku wieloletnich badań nie ma dowodów na to, iż dwustronny odczyt kart/kaset jest bezpieczniejszy niż jednostronny dla innych systemów na rynku. Jedynym kryterium odczytu dwustronnego jest brak przejrzystości kolumn w kasetach firmy Ortho-Clinical Diagnostics, spowodowany zastosowaniem szklanych kulek. W przypadku wypełnienia przezroczystym żelem (stosuje je kilku producentów) wystarczająco bezpiecznym i wiarygodnym rozwiązaniem jest odczyt jednostronny, a w wątpliwych wynikach analizator odkłada daną kartę na specjalny statyw do weryfikacji i podjęcia decyzji przez użytkownika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuszcza analizator z jednostronnym odczytem karty, ale wychwytyjący słabe reakcje dodatnie, które mogą być widoczne tylko z jednej strony. Analizator zatrzymuje taką kartę do weryfikacji i oceny użytkownika.

Pytanie 9

9. Czy Zamawiający w punkcie "Możliwość równoczesnego wykonywania oznaczeń z próbek z krwią pełną, z zawiesiny krwinek gęstych oraz z zawiesiny roboczej (4%) przygotowanej poza analizatorem w przypadku małej ilości krwi (np. mała ilość krwi w drenie) dopuści rozwiązanie polegające na możliwości wykonania pełnego badania z objętości krwi 500 µl? Średnia ilość krwi, którą należy pobrać do drenu to 500-1000 µl. Zaproponowane rozwiązanie w pełni zaspokaja potrzeby Zamawiającego i nie ma konieczności nieuzasadnionego ograniczania możliwości składania ofert innym wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

10. Czy Zamawiający zaakceptuje rozwiązanie z przechowywaniem w lodówce odczynników (krwinek wzorcowych) w oryginalnych fiolkach producenta (bez umieszczania ich w statywie analizatora)? W przypadku wykonywania prób zgodności użytkownik wykorzystuje 3 fiołki, a przy grupach krwi (przeciwciała grupowe) tylko dwie fiołki, więc nie generuje to znacznego wysiłku operatora. Dodatkowym argumentem jest fakt, iż po wyjęciu z lodówki użytkownik musi odkręcić korki z fiolek krwinek i poczekać na doprowadzenie do temperatury pokojowej w każdym systemie oferowanym na polskim rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

11. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje badania "Sprawdzenie grupy dawcy" wykonywanego przy użyciu karty wypełnionej odczynnikami wykrywającym antygen D kategorii DVI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W obecnych przepisach IHiT - brak zapisu o konieczności stosowania odczynnika anty-D wykrywającego kategorię DVI w badaniu próbki dawcy z drenu odciętego od donacji KKCz.

Pytanie 12

12. Czy Zamawiający dopuści analizator który funkcję Stat realizuje w ten sposób, że posiada niezależny tor pomiarowy, który może być dedykowany do tego celu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ pkt 4.

Pytanie 13

13. Czy Zamawiający dopuści analizator który przekłuba wszystkie mikrokolumny, jednakże po przekłuciu karta otwarta na pokładzie jest do wykorzystania w okresie do sześciu godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ pkt 14.

Pytanie 14

14. Czy Zamawiający dopuści analizator, w którym pojemnik na zużyte karty znajduje się obok analizatora, a karty umieszcza się tam w sposób manualny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ pkt 11.

Pytanie 15

15. Prosimy o doprecyzowanie pkt. 32 parametrów/warunków granicznych, w jakim czasie oraz jaką ilość badań zamierza wykonać Zamawiający w celu walidacji metody badawczej?

Odpowiedź: Zgodnie z przepisami IHiT 100 próbek. W zależności od ilości badań ok. 2 tygodni.

Pytanie 16

1. Do Projektu umowy.

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



ISO 9001:2008
Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Pytanie: Czy ze względu na specyficzny rodzaj dostaw jakim są materiały krwinkowe o ograniczonym terminie ważności (do 5 tygodni od daty dostawy) Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę tych produktów zgodnie z przedstawionym rocznym harmonogramem dostaw (średnio 13 dostaw na rok), a nie w systemie kwartalnym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17

2. Dotyczy projektu umowy. Paragraf 5 ust. 2.

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawianie faktur zgodnych z datą dostaw, a w miejsce zapisu "Faktury muszą być wystawiane 1 raz w miesiącu- 1/3 dostarczonych odczynników" Zamawiający dopuści rozwiązanie z rozbiciem faktury na trzy równe części oraz trzy terminy płatności odpowiednio wysłużone o 30 dni, czyli 30, 60 i 90 dni od daty złożenia faktury Zamawiającemu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

3. Do projektu umowy. Paragraf 5

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przysyłanie faktur drogą elektroniczną? Jeżeli tak, to prosimy o podanie adresu email, na który takie dokumenty będą mogły być wysyłane?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

4. Do projektu umowy. Paragraf 1 ust. 12

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na akceptację telefonicznej dostępności serwisu w godzinach 8.00 - 20.00 w dni robocze oraz 8.00 - 15.00 w pozostałe dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

5. Do projektu umowy. Paragraf 4 ust. 6

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga, aby opakowania w ofercie były zaokrąglone do pełnych opakowań handlowych w górę? Czy opakowania handlowe powinny być oryginalne wyprodukowane przez producenta jako niepodzielne w częściach, np. zakaz oferowania i dostarczania połowy lub części oryginalnego opakowania producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 21

6. Do Formularza Asortymentowo-cenowego.

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów powszechnie dostępnych w laboratorium takich jak woda destylowana i sól fizjologiczna?

Odpowiedź: Zgodnie z Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 21

7. Do Specyfikacji Warunków Techniczno-użytkowych. Punkt 15

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga stołu dedykowanego pod analizator oraz przewidzianego przez producenta urządzenia. Tylko takie rozwiązanie jest w pełni bezpieczne i walidowane przez producenta. Zaoferowanie stołu produkowanego przez innych producentów powinno być możliwe tylko w przypadku posiadania zgody producenta. Analizatory serologiczne ważą około 150 kg, dlatego ze względów bezpieczeństwa personelu stół musi mieć pełną walidację producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Przedstawione stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii, zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy pzp, zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Szpital Powiatowy w Limanowej
ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa
[Podpis]
lek. med. Mariusz Bobula

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



ISO 9001:2008
Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany



PRACOWNIA
Bakteriologiczna