



Znak sprawy: ADZP-381-A-288/19

Poznań, 19.09.2019 r.

Do Wykonawców

III odpowiedź na zadane pytania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Dostawa testów diagnostycznych dla SZOZ n MiD w Poznaniu”.

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 18.09.2019 r. do Zamawiającego wpłynęły zapytania do ww. postępowania, dlatego działając zgodnie z rozdziałem 4 pkt. 6) ogłoszenia o zamówieniu Zamawiający poniżej przedstawia treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Pytanie 1: Czy w Zamówieniu częściowym nr 4 Zamawiający dopuści dla pozycji nr 1 testy pojedyncze pakowane w opakowaniu zbiorczym po 40 szt. w przeliczeniu na wymaganą ilość szt?

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza zgodnie z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Pytanie 2: Czy w Zamówieniu częściowym nr 4 Zamawiający dopuści dla pozycji nr 2 testy pakowane po 20 szt. w przeliczeniu na wymaganą ilość opakowań?

Odpowiedź; Zamawiający dopuszcza zgodnie z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pytanie 3: Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 poz. 2 zaoferownie testu w opakowaniu 25 szt. każdy test pakowany w osobną saszetkę?

Odpowiedź; Tak Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione ilości w opakowaniach zgodnie z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań w górę

Pytanie 4: Zamawiający w każdym z w/w pakietów określa system do monitorowania glikemii podając nazwę pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%,

umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: Zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu.

Pytanie 5: Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności

Odpowiedź: Zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu.

Pytanie 6: Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: Zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody, zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 9: Czy Zamawiający dopuści zmniejszenie % naliczanej kary do max. 2% wartości niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 10. Czy Zamawiający dopuści test ROTA-ADENOVIRUS pakowany po 20 sztuk z datą ważności min. 12 miesięcy w dniu dostawy, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 11: Czy Zamawiający dopuści test do wykrywania antygenu RSV i ADENOVIRUSA pakowany po 10 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Odpowiedź; Tak, dopuszcza

Pytanie12. Czy Zamawiający dopuści test wykrywający wirusa grypy typ A i B typ Influenza A/B pakowany po 20 sztuk z datą ważności min. 12 miesięcy w dniu dostawy, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Odpowiedź; Tak, dopuszcza

Pytanie13. Zwracamy się z prośbą o wydzieleni pozycji 1 i 4 do oddzielnego pakietu, powoli to na złożenie ofert większej liczbie wykonawców i uzyskanie korzystniejszych cen.

Odpowiedź: Nie wyraża się zgody na oddzielenie pakietu.

Z poważaniem


DYREKTOR NACZELNY
Izabela Marciniak

Sprawę prowadzi: Agata Szulczyk, 61 850 62 21, agata.szulczyk@szoz.pl, zampub@szoz.pl

Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu
ul. Bolesława Krysiewicza 7/8
61-825 Poznań