



SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA W SUWAŁKACH

Suwałki, dnia 24/04/2020r.

L.dz. SZW.DZI.262.124/9/PN/MN/2020

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 9/PN/MN/2020

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: [Dostawa zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi; sprzętu jednorazowego użytku do badań mikrobiologicznych i laboratoryjnych dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach](#)

Szanowni Państwo,

na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019r., poz. 1843) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

Pytanie 1

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji **nr. 15 z pakietu 3** i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 2

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych brutto za 1 szt. wyrobów do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie 2 Dotyczy Części 1, pkt. 2, Wymagania zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 1):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku próbek z cytrynianem sodu, na etykiecie była podana łączna objętość pobranej krwi wraz z odczynnikiem tj. np. w przypadku koagulologii - 1,8 ml – pobranej krwi plus 0,2 ml odczynnik, co daje łącznie 2 ml?

Wszyscy producenci próbek próżniowych posiadają koagulologie o objętości pobrania krwi 1,8 ml, jedynie oznaczenia na etykiecie różnią się nomenklaturą, podawane są, albo objętości pobranej krwi, albo objętości pojemności całej próbówki (czyli pobranej krwi wraz z odczynnikiem).

Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 Dotyczy poz. 13 Część 1.

Czy Zamawiający miał na myśli dzierżawę na 36 miesięcy i jej ilość to 36?

Odpowiedź: tak, zamawiający dokonuje modyfikacji:

- 1) załącznika nr 5 do SIWZ w zakresie części 1 poz. 13

Jest:

Dzierżawa aparatu do automatycznego oznaczania OB na 12 miesięcy

Powinno być:

Dzierżawa aparatu do automatycznego oznaczania OB na 36 miesięcy

- 2) załącznika nr 2 tj. umowa w zakresie § 1 ust. 1

Jest:

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest: Dostawa zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi; sprzętu jednorazowego użytku do badań mikrobiologicznych i laboratoryjnych dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przez okres 24 miesięcy, w ilości, w asortymencie i cenach określonych w ofercie Wykonawcy stanowiącej załącznik nr 1 do niniejszej umowy

Powinno być:

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest: Dostawa zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi; sprzętu jednorazowego użytku do badań mikrobiologicznych i laboratoryjnych dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przez okres 36 miesięcy, w ilości, w asortymencie i cenach określonych w ofercie Wykonawcy stanowiącej załącznik nr 1 do niniejszej umowy

Pytanie 4 Dotyczy poz. 8 i 10 – Część 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca, który proponuje zabezpieczenie na uchwycie dokonał stosownych przeliczeń w rubryce:

Poz. 8 – igły systemowe 0.8 i 0.9 – 228 000 szt.

Poz. 8 a – uchwyty z zabezpieczeniem do igieł z poz. 8 – 228000 szt.

Poz. 10 – 72000 szt. - odjął ilość uchwytów z zabezpieczeniem od ilości uchwytów bez zabezpieczenia tj. 300000 – 228000 = 72000

Wtedy łączna ilość wszystkich uchwytów ostatecznie będzie wynosiła 300000 szt. tak jak wymaga Zamawiający

W przeciwnym wypadku Wykonawca, który oferuje zabezpieczenie na uchwycie podraża swoją ofertę o 72 tys. uchwytów z zabezpieczeniem, ponieważ, ani do adaptera luer ani do igły motylkowej nie używa się uchwytu z zabezpieczeniem tylko uchwytu bez zabezpieczenia – adapter nie ma ostrego zakończenia, igła motylkowa posiada zabezpieczenie zawsze na igle.

Lub,

zwracamy się z prośbą, aby Zamawiający ujednolicił ilości uchwytów (wymaganych w poz. 10) z ilością igieł wymaganych w poz. 8

Uzasadnienie: Zamawiający w parametrach granicznych określa igły i uchwyty z zabezpieczeniem jako bezpieczny zestaw do pobierania krwi, igła z uchwytem ma tworzyć bezpieczny komplet. W związku z tym ilość uchwytów musi być równa ilości igieł. Obecnie różnica pomiędzy ilością uchwytów z zabezpieczeniem (poz. 10) a ilością igieł (poz. 8) wynosi 72000 w stosunku do oferentów proponujących uchwyty bez zabezpieczenia.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę aby ilość uchwytów wynosiła 228 000.

Pytanie 5 Dotyczy Części 4, pkt 1 Wymagania zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 4).

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby mikrometoda do hematologii miała objętość przedziałem 250-500 mikrolitrów, do biochemii bez żeluz 500-1000 mikrolitrów, biochemii z żeluz 500-800 mikrolitrów?

Znacznik na tych mikroprobówkach zaznaczony jest wyraźnie na dolnej i górnej granicy pobrania tj. np. w hematologii na 250 i 500 ul.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Uczestnik 3

Pytanie 1 Dotyczy: Część 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dla probówek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż szczawian potasu pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi?

Probówki do oznaczania poziomu glukozy powinny zawierać fluorek sodu i antykoagulant. Producenci stosują różne antykoagulanty, bowiem najważniejszy jest efekt, a nie rodzaj antykoagulantu. Najlepszym jednak antykoagulantem jest heparyna sodowa, która w porównaniu np. ze zwyczajową mieszaniną fluorku i EDTA lepiej się rozpuszcza i zapewnia o wiele lepszą preparatykę krwi do badań, w tym praktycznie wyeliminowanie mikroskrzepów. Zastosowana kompozycja fluorku sodu i heparyny sodowej skutecznie utrzymuje proces glikolizy i utrzymuje stabilny poziom glukozy we krwi przez okres potrzebny do przeprowadzenia badania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dotyczy: Część 1 pozycja 10

Jaką ilość uchwytów z zabezpieczeniem a jaką ilość uchwytów bez zabezpieczenia należy zaoferować jeśli wykonawca w pozycji 8 zaoferuje igły bez zabezpieczenia, a w pozycji 9 zaoferuje uchwyty z zabezpieczeniem?

Odpowiedź: ilość uchwytów z zabezpieczeniem lub bez zabezpieczenia należy zaoferować w ilości 228 000.

Pytanie 3 Dotyczy: Kryteriów oceny ofert w Pakiecie nr 1

Jak należy rozumieć liczbę punktów możliwą do przyznania w danym parametrze ocenianym? Zamawiający określił zakres liczbowy dla każdego z parametrów i czy ten zakres oznacza, że w danym kryterium możliwe jest otrzymanie np. od 0 do 5 pkt., czy też 0 lub 5 pkt.? Prosimy o sprecyzowanie sposobu oceny ofert.

Odpowiedź: W danym kryterium możliwe jest otrzymanie 0 lub 5 punktów.

Pytanie 4

W jaki sposób Zamawiający zamierza oceniać oferty pod względem parametrów oceny jakościowej. Co ma być podstawą tej oceny?

Czy podstawą oceny mają być dane zawarte w ofercie wykonawców np. w formie oświadczenia o oferowanych parametrach oceny?

Odpowiedź: Ocena jakości będzie przeprowadzona na podstawie otrzymanych wraz z ofertą próbek po 3 szt. każdego asortymentu.

Pytanie 5 Dotyczy: Wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 1)- pkt. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby każda próbówka posiadała znacznik objętości pobrania, czy też każda nalepka na próbówce ma posiadać znacznik objętości pobrania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by znacznik był na próbówce lub na etykiecie.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści probówki do OB., które posiadają znacznik objętości pobrania na próbówce, a nie na nalepce, oraz znacznik ten występuje w postaci dwóch pierścieni wokół próbówki, wyznaczających zakres pobrania krwi właściwy do odczytu OB. w analizatorze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Dotyczy: Wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 1)- pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu wymogu: „*Probówki, igły systemowe, uchwyty, adaptory typu Luer oraz automatyczny czytnik OB powinny być wykonane przez jednego wytwórcę – w przypadku zaoferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców - Wykonawca*

zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenia producentów tych elementów o pełnej kompatybilności produkowanego elementu z elementami innych wytwórców”, który jest nieuzasadniony technicznie, niezgodny z obowiązującym prawem i utrudniającym uczciwą konkurencję na:

„Probówki, igły systemowe, uchwyty, adaptery typu Luer oraz automatyczny czytnik OB powinny być wykonane przez jednego producenta – w przypadku zaoferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców – Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie wykonawcy, o kompatybilności wszystkich elementów systemu zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych”

W świetle obowiązujących przepisów prawa Zamawiający nie powinien żądać oświadczeń producentów elementów systemu, ale oświadczenia wykonawcy oferującego elementy systemu pochodzące od różnych wytwórców, ponieważ:

- pojęcie „producent”, nie ma zastosowania do wyrobów medycznych, gdyż nie występuje w ustawie o wyrobach medycznych. Ustawa ta bowiem, w swoim art. 2.1 pkt. 45 używa dla podmiotów biorących udział w procesie wytwarzania wyrobu medycznego pojęcia wytwórcy. Przypisując im o wiele szerszy zakres odpowiedzialności i kompetencji niż tylko produkcja wyrobów medycznych. A więc w przypadku postępowania o zamówienie publiczne, którego przedmiotem są wyroby medyczne nie może być ono uznane za dostatecznie dokładne i zrozumiałe określenie jak tego wymaga art. 29 ust 1 ustawy PZP;
- w związku z powyższym – producenci elementów systemu niejednokrotnie nie są znani i nie można ich określić, lub stanowią tajemnicę handlową przedsiębiorstwa;
- za kompatybilność poszczególnych elementów systemu nie odpowiadają producenci, a wytwórcy, zaś zgodnie z art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, oświadczenie o kompatybilności elementów systemu składa wykonawca tj. „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w używaniu określonych przez ich wytwórców”.
- to wykonawca a nie producent, czy wytwórca potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zwyfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Dotyczy: Wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 1)- pkt. 12

Mając na względzie przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a w szczególności definicję zamówień publicznych zawartą w art. 2 ust. 13 Ustawy, z której wynika, że umowa zawierana między zamawiającym a wykonawcą musi być odpłatna, jak i art. 32 ust. 1 i 2 Ustawy zabraniający zaniżania wartości zamówienia publicznego, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy zamieszczenie przez Zamawiającego w pkt. 12 wymogu włączenia automatycznego czytnika OB do systemu informatycznego laboratorium/szpitala oraz poniesienie kosztów wykonania odpowiednich sterowników oznacza wymaganie przez Zamawiającego świadczenia przez wykonawcę tej części wchodzącej w zakres przedmiotu zamówienia usług bezpłatnie (w formie darowizny), co nie jest w świetle przepisów ustawy – Prawo zamówień publicznych dopuszczalne? Czy też wykonawca ma prawo – zgodnie z ustawą – doliczyć koszty związane z włączeniem aparatu do systemu do ceny dzierżawy?

Odpowiedź: Wykonawca zobowiązuje się w cenie umowy do instalacji/ podłączenia analizatora do OB. do systemu informatycznego : KS-SOLAB , producent KAMSOFIT S.A. , 40-235 Katowice , ul.1 Maja 133.

Pytanie 9 Dotyczy: SIWZ Rozdział XII

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby cena jednostkowa za 1 szt. wyrobów była podawana z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masywnych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny rynkowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki czy, końcówki czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych brutto za 1 szt. wyrobów do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie 10 Dotyczy: Załącznika nr 1 do SIWZ - Formularz ofertowy

Z uwagi na to, że Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, a asortyment będący przedmiotem zamówienia poszczególnych części może różnić się terminem ważności, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności Wykonawca mógł podać dla każdego pakietu osobno?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 11 Dotyczy: Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy §2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 2 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w §2 ust. 7 o brzmieniu „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto

Pytanie 12 Dotyczy: Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy §4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu dotyczącego ciągłości dostaw?

Zamawiający nie może swoim postępowaniem wyrządzać szkody stronie stosunku cywilnoprawnego, a może się tak zdarzyć, jeżeli przyjmiemy hipotetycznie, że z różnych powodów Zamawiający popadnie w kłopoty finansowe i nie będzie w stanie spełnić swoich zobowiązań pieniężnych względem Wykonawcy.

Zamawiający nie może „zmuszać” Wykonawcy do dostarczania przedmiotu umowy w sytuacji niepłacenia za zakupiony przedmiot umowy. Nie może w końcu swoim postępowaniem powiększać szkody u Wykonawcy.

Pozwalamy sobie przy tym zwrócić uwagę Zamawiającego, iż niepłacenie za zakupiony towar jest poważnym, istotnym naruszeniem warunków zawartej umowy i w takiej sytuacji strona przeciwna umowy ma prawo w ogóle rozwiązać umowę i to w trybie natychmiastowym, domagając się przy tym wręcz naprawienia szkody.

Trudne do zrozumienia jest w tym przypadku nałożenie na Wykonawcę określonego obowiązku, tj. zmuszania go do dostarczania przedmiotu umowy przez pewien okres, mimo niespełniania na czas przez Zamawiającego swoich zobowiązań pieniężnych, a więc mimo łamania w sposób istotny umowy.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 Dotyczy: Część 2 pozycja 10

Ponieważ pipetki Pasteura wykonane są na ogół z tworzywa polietylen, a nie z polipropylenu, czy Zamawiający dopuści pipetki wykonane z polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Dotyczy: Część 3 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania naczynka o pojemności użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Dotyczy: Część 3 pozycja 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie nakłuwaczy do osobnego pakietu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Mając na uwadze wielość kwestii wymagających wyjaśnienia, doprecyzowania bądź modyfikacji, wnosimy o przedłużenie terminu składania ofert o odpowiedni czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach.

Odpowiedź: Zamawiający przesunął termin składania i otwarcia ofert na dzień 06/05/2020r.

Pytanie 17 Dotyczy: Część 1 pozycja 13

Przedmiot zamówienia ma być realizowany przez okres 36 m-cy, natomiast w pozycji 13 Zamawiający określił czas dzierżawy aparatu do automatycznego oznaczania OB. na okres 12 m-cy. Prosimy zatem o wyjaśnienie, czy rzeczywiście w wierszu 13 należy podać

cenę za dzierżawę analizatora przez okres 12 m-cy, czy też nastąpiła pomyłka pisarska w kolumnie „Ilość szt.” i zamiast 1 powinno być 3?

Odpowiedź: Należy podać cenę za 36 miesięcy.

Uczestnik 4

Pakiet nr 4:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści mikroprowbki do pobierania krwi z korkiem zamykającym oraz znacznikiem napelnienia : do badań hematologicznych – 500µL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści mikroprowbki do pobierania krwi z korkiem zamykającym oraz znacznikiem napelnienia do badań biochemicznych z żelem separującym – 800 µL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Prosimy o doprecyzowanie: Czy Zamawiający wymaga przedłużaczy do oferowanych mikroprowbek do badań biochemicznych w kolorze bursztynowym w ilości 15000 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 4

Prosimy o podanie właściwego okresu trwania umowy – w paragrafie 1 umowy dostawy widnieje zapis 24 miesiące, w paragrafie 10 tej samej umowy 36 miesięcy.

Odpowiedź: prawidłowy zapis to 36 miesięcy

Pytanie 5

Prosimy o dopuszczenie podpisania umowy za pomocą certyfikowanego podpisu elektronicznego.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 5

Część 3

Poz. 9 – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki na moc z zakrętką o pojemności 125 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 6

Pytanie 1 Pakiet 3 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści probówki z tworzywa PS? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet 3 poz. 17

Prośba o doprecyzowanie czy strzykawka będzie wykorzystywana do gazometrii?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Pakiet 3 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawkę o objętości 2 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 3 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o objętości 3 ml i zalecanej objętości napełniania 1,6 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Pakiet 7 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kasetki z okrągłymi otworami?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 6 Pakiet 7 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 30x45 mm?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 7 Pakiet 7 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści torebki o wymiarach 45x60 mm?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 8 Pakiet 7 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści nożyki mikrotomowe do cięcia materiałów twardych oraz rutynowych. Nadające się do tkanek miękkich jak i twardych, biopsji, cięcia w kriostacie oraz do cienkiego i precyzyjnego skrawania. Wykonane ze stali szlachetnej nierdzewnej; kąt ostrzenia 35°C; wymiary 80x8x0,25mm. Ostrze o zwiększonej wytrzymałości.

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 9 Pakiet 7 poz.15

Czy zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze o pojemności 1 l z odpowiednim przeliczeniem produktu na 150 opakowań?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 10 Pakiet 7 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze o pojemności 150 ml z odpowiednim przeliczeniem produktu na 24 opakowań?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 11 Pakiet 7 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze o pojemności 1 l z odpowiednim przeliczeniem produktu na 12 opakowań?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 12 Pakiet 7 poz. 22

Czy ze względów bezpieczeństwa Zamawiający wymaga produktu w opakowaniu metalowym?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 13 Pytanie ogólne:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oferty cenowej z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku? Ze względu na niektóre produkty jest to wręcz niezbędne do przygotowania rzetelnej i korzystnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych brutto za 1 szt. wyrobów do czterech miejsc po przecinku.

Uczestnik 7

Dotyczy: Część nr 2

Pytanie 1

Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający dla wyrobów sterylnych? Czy wymaga wyrobów sterylizowanych radiacyjnie (sterile - R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobów sterylizowanych radiacyjnie (sterile - R)

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w poz. 1-5 należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera w/w informacji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 3

Czy z uwagi na standaryzację badań, Zamawiający wymaga aby produkty w poz. 1-5 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w poz. 8 i 9 wymaga cz. kalibrowanych wraz certyfikat kalibracji do każdej serii/opakowania? Prosimy o wyjaśnienia ponieważ w ofercie naszej firmy znajdują się czy z certyfikat kalibracji lub bez w dwóch różnych cenach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Uczestnik 8

Pytanie 1 Dotyczy Część 1 „Formularz Cenowy” Poz. 8.

Czy Zamawiający w Poz. 8 odstąpi od wymogu zaoferowania igły bezpiecznej w rozmiarze 0,9 mm i pozwoli na zaoferowanie silikonowanej, cienkościennej igły w rozmiarze 0,8mm. W przypadku stosowania igieł cienkościennych 0,8mm nie ma konieczności stosowania igieł 0,9mm gdyż zapewniają one podobny przepływ krwi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 2 Dotyczy Część 1 „Wymagania Zamawiającego” i „Ocena punktowa Zamawiającego”

Poz. 1 Czy Zamawiający odstąpi od oceny punktowania probówek plastikowych, tym bardziej, że w parametrach wymaganych dla probówek do OB Zamawiający wymaga probówek szklanych?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Dotyczy Część 1 „Wymagania Zamawiającego” Poz. 2.

Czy Zamawiający dopuszcza, aby znacznik pobrania na probówkach do koagulologii znajdował się na probówce w postaci wygrawerowanego pierścienia, stanowiącego minimalną ilość pobranej krwi, co jest szczególnie ważne w kontekście zachowania proporcji między krwią a odczynnikiem i pozwala też na zapewnienie optymalnego monitorowania aPTT, PT i INR u pacjentów leczonych antykoagulantami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy Część 1 „Wymagania Zamawiającego” Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści aparat do OB wyposażony w wbudowane mieszadło spełniający pozostałe zapisy SIWZ? Wbudowane mieszadło zapewnia uzyskanie jednorodnej próbki do badań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Dotyczy Część 1 „Wymagania Zamawiającego” i „Ocena punktowa Zamawiającego”

Czy Zamawiający odstąpi od oceny probówek zakręcanych lub oceni równorzędnie probówki z korkiem wciskany?

Parametr nie ma ważnych podstaw merytorycznych. Sposób zamknięcia probówek próżniowych powinien zapewniać właściwą funkcjonalność tj: szczelność, możliwość wielokrotnego przekłuwania korka bez utraty próżni, łatwość otwarcia probówki przed wstawieniem do analizatora oraz zapewniać ochronę przed efektem aerozolowym. Producenci systemów próżniowych, w celu realizacji tych funkcji, stosują korki probówek „na gwint” lub „wciskane”, przy czym oba rozwiązania zapewniają realizację powyższych funkcji, toteż preferowanie rozwiązania z zamknięciem „na gwint” nie znajduje uzasadnienia - nie jest oceną ani jakości ani funkcjonalności.

Norma PN-EN 14820-2009P „Pojemniki próżniowe jednorazowego użytku do pobierania od ludzi próbek krwi żyłnej” nie definiuje w żaden sposób korków gwintowanych (zakręcanych) jako preferowanych dla tego rodzaju pojemników (probówek). Zaznacza jedynie, iż jeśli przewidywane jest otwieranie pojemników (probówek) należy je zaprojektować w sposób umożliwiający ich „otwieranie za pomocą uchwytu palcami i/lub środkami mechanicznymi...” oraz zaleca, aby „pojemniki na próbki były zabezpieczone przed nieoczekiwanym wylaniem zawartości w trakcie otwierania” (Rozdział 7 w/w Normy)

Cecha typu „zamknięcie z zakręcany gwintem” nie przekłada się w żaden sposób na jakość próbki ani parametrów w niej oznaczanych i nie powinna podlegać jakiegokolwiek ocenie, ani tym bardziej być wyróżnikiem na korzyść jednego wykonawcy. Zamknięty próżniowy system do pobierania krwi jest - już z samej nazwy - systemem, który nie powinien być otwierany na innym etapie, niż tuż przed wstawieniem probówki do analizatora, ze względu na możliwość bezpośredniego kontaktu z materiałem zakaźnym i ryzyko zakażenia poważnym patogenem chorobotwórczym. System zamknięty powinien pozostać zamknięty na całym etapie procesu pobierania krwi, także w przypadku tzw. „trudnych pobrań”, kiedy krew pobiera się strzykawką i igłą – przeniesienie krwi do probówki powinno zostać wykonane z zastosowaniem urządzenia transferującego, bez otwierania probówki i bez narażania personelu na kontakt z materiałem potencjalnie zakaźnym oraz z zachowaniem wszystkich korzyści związanych ze stosowaniem systemu zamkniętego, tj. standaryzacji procesu pobrania, zachowaniu właściwej kolejności i objętości pobrania oraz jakości uzyskanego materiału.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie rozbieżności – jaki jest okres obowiązywania umowy. Zapisy SIWZ oraz umowy nie są w tym zakresie jednoznaczne i podawane jest 24 miesiące bądź 36, w formularzu cenowym dzierżawa wyceniana jest na 12 miesięcy – prosimy o odpowiedź i ujednolicenie zapisów.

Odpowiedź: 36 miesięcy

Pytanie 7 Dotyczy formularza asortymentowo- cenowego dla części 1.

Zwracamy się z prośbą o dodanie w formularzu cenowym kolumn: cena jednostkowa netto, wartość netto.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Dotyczy formularza asortymentowo- cenowego dla części 1.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na podawanie ceny jednostkowej netto i brutto do 3 bądź 4 miejsc przecinka.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych brutto za 1 szt. wyrobów do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie 9 Dotyczy §3 ust. 2 pkt. 1 wzoru umowy dostawy.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na przesłanie wszelkich dokumentów dopuszczających do użycia z pierwszą dostawą bądź z umową.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10 Dotyczy §7 ust. 3 wzoru umowy dostawy.

Zwracamy się z prośbą o dodanie do zapisu „...po dwukrotnym nieskutecznym pisemnym wezwaniu”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 Dotyczy kryteriów oceny ofert dla części 1 oraz formularza ofertowego.

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jakie kryteria ocen będą stosowane dla części 1? W SIWZ widnieje zapis o cenie i jakości jednakże w Formularzu ofertowym widnieje zapis o terminie dostawy i terminie ważności. Kierując się SIWZ Wykonawca powinien zostawić pola w FO puste, jednakże obawiamy się odrzucenia w związku z brakiem opisu oferowanego kryterium oceny ofert. Mając na uwadze powyższe prosimy o wyjaśnienie i odpowiednie zmodyfikowanie formularza ofertowego.

Odpowiedź: zgodnie z rozdziałem XIII SIWZ dla części 1 stosowane będą kryteria:

LP	NAZWA KRYTERIUM	1. WAGA
1	CENA	60 %
2	Jakość	40%

Termin ważności oraz termin dostawy dla części 1 został określony w załączniku nr 5 do SIWZ.

Pytanie 12 Dotyczy wzoru umowy, Formularza cenowego oraz Formularza oferty.

W nawiązaniu do poprzedniego pytania prosimy o doprecyzowanie jaki jest wymagany termin dostawy dla części 1. We wzorze umowy widnieje zapis 2 dni roboczych, w Formularzu oferty min. 3 dni (kryteria oceny ofert) w formularzu cenowym max. 4 dni kalendarzowe.

Odpowiedź: termin dostawy dla części 1 został określony w załączniku nr 5 do SIWZ tj. max 4 dni kalendarzowe.

Pytanie 13

W związku z panującym stanem epidemicznym zwracamy się z prośbą o umożliwienie złożenia oferty na pośrednictwem platformy elektronicznej, co jest zgodne z najnowszymi rekomendacjami Urzędu Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

W związku z panującym stanem epidemicznym zwracamy się z prośbą o zastosowanie terminu min 4 dni roboczych od odpowiedzi na pytania do terminu składania ofert. W chwili obecnej firmy kurierskie dostarczają przesyłki z opóźnieniem i jest to sytuacja niezależna od Wykonawcy, mająca miejsce w całej Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający przesunął termin składania i otwarcia ofert na dzień 06/05/2020r.

Pytanie 15

Zwracamy się z prośbą o wyznaczenie bezpiecznego dla kuriera miejsca dostarczenia przesyłki.

Odpowiedź: Pracownik Szpitala wyjdzie do Kuriera by odebrać przesyłkę w holu głównym Szpitala.

Pytanie 16 Dotyczy Części 1 „Wymagania Zamawiającego”

Czy Zamawiający dopuszcza uchwyty bez oznaczenia terminu ważności zgodnie z Kartą Techniczną produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Dotyczy Części 1 „Wymagania Zamawiającego”

Czy Zamawiający w pozycji 4. dopuszcza próbkę z aktywatorem wykrępowania i z etykietą zgodną z ISO 6710

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18 Dotyczy Części 1 „Wymagania Zamawiającego pnkt. 1

Czy Zamawiający dopuści próbki z korkiem wciskany co potwierdza stosowne oświadczenie dystrybutora?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 Dotyczy Części 1 „Wymagania Zamawiającego pnkt. 1

Czy Zamawiający dopuści przedmioty które nie tracą terminu ważności po otwarciu opakowania zbiorczego, co potwierdza stosowne oświadczenie dystrybutora?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20 Dotyczy Części 1 „Inne wymagania Zamawiającego” pnkt. 1

Czy Zamawiający dopuści by oferowane przedmioty, zapisy ustawy: „Ustawa o wyrobach medycznych” (Dz. U. z 2020 r. poz. 186 z póź. zm) były potwierdzone stosownym oświadczeniem dystrybutora?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści próbki plastikowe z próżnią o kalibrowanej objętości na etapie fabrycznym i korkiem wciskany lub zakręcany składającym się z zewnętrznej warstwy plastikowej oraz wewnętrznej gumowej co potwierdza stosowne oświadczenie dystrybutora?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22 Dotyczy Części 1 „Wymagania Zamawiającego pnkt. 6

Czy Zamawiający dopuści próbki z możliwością wielokrotnego otwierania i zamykania co potwierdź stosowne oświadczenie dystrybutora?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 Dotyczy Części 1 „Wymagania Zamawiającego pnkt. 3

Czy Zamawiający pisząc „Oferowany system ma możliwość współpracy z systemem Luer (igły , wenflony)” ma na myśli pobór krwi poprzez oferowane igły przy użyciu Luer Adapter który jest również przedmiotem specyfikacji w punkcie 11?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli możliwość poboru krwi w systemie zamkniętym z wkluc centralnych linii tetniczych, wenflonów, za pomocą adaptera luer

Treść niniejszego pisma stanowi uzupełnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia z dnia 22/04/2020r. i została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpital.suwalki.pl.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia zmian wynikających odpowiedzi na zapytania w składanych ofertach.

Z poważaniem
Adam Szałanda
DYREKTOR
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach