



Sokółka dn. 05.08.2015r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej równowartość 207000 euro na dostawę: Krążków do antybiogramów, Grupa I ,odczynników monoklonalnych, Grupa II, odczynników do analizy równowagi kwasowo-zasadowej Corning 248, Grupa III odczynników do analizatora jonoselektywnego Rapidchem 744 Grupa IV, odczynników serologicznych, Grupa V , odczynnik Giemsy, Grupa VI , zestawów do rozdziału elektroforetycznego białek surowicy, Grupa VII, odczynników bakteriologicznych, Grupa VIII, szczepów wzorcowych wraz z zestawem do ich przechowywania, Grupa IX, płynne odczynniki bakteriologiczne, Grupa X, testów do oznaczeń boreliozay, Grupa XI, próbek, Grupa XII - Kod CPV: 33696500-0 - odczynniki laboratoryjne

Znak sprawy: **SPZOZ LAB2 / 2015 Nr ogłoszenia 195134 z dnia 31 -07- 2015r**

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

Pytanie 1 – Dotyczy Grupy II – krwinki w układzie AB0 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w/w krwinek do badania metodą próbkową i szkiełkową ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 2 – Dotyczy Grupy II – krwinki w układzie AB0 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę krwinek wyspecyfikowanych w Grupie II, zgodnie z harmonogramem dostaw, który wynika z cyklu produkcyjnego krwinek?. Produkcja krwinek odbywa się cyklicznie z pozyskanego osocza od dawców zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia 6 razy w roku, zgodnie z uprzednim harmonogramem produkcji uwzględniającym ograniczoną ważność wyprodukowanych krwinek. W związku z powyższym krwinki produkowane są raz w miesiącu, a dodatkowa produkcja dla potrzeb WCKiK spowoduje uruchomienie linii technologicznej produkcji krwinek, co jednoznacznie wpłynie na cenę oferty, a Zamawiającego może narazić na nieracjonalne wykorzystanie środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3- Dotyczy Grupy II, poz. 2 i 4 – odczynniki monoklonalne anty A i anty B seria 2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wskazanych odczynników monoklonalnych innych klonów niż w serii 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 – Dotyczy Grupy II, poz. 5 i 6 – odczynnik monoklonalny anty-D seria 1 i 2 - Czy w poz. 5 Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika monoklonalnego anty-D klon IgM, a w poz. 6 odczynnika monoklonalnego anty-D klon IgM/IgG ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 5 – Dotyczy SIWZ, pkt 1.4, Uwaga – zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania próbek. W związku z zapisem SIWZ „W przypadku wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania dodatkowych dokumentów lub próbek potwierdzających spełnianie parametrów/warunków, które zostały określone w dodatku nr 2 do SIWZ” wnioskujemy o określenie zasad płatności za dostarczone próbki, które same w sobie są towarem i jako takie podlegają obrotowi handlowemu. Co istotne, Zamawiający nie może zmuszać Wykonawcy do „darowania” czegokolwiek Zamawiającemu, a jednocześnie nie jest możliwe, aby próbki po zakończonym postępowaniu, zgodnie z art. 97 ust. 2 PZP zostały zwrócone Wykonawcy na jego wniosek, gdyż badanie próbek polega m.in. na otwarciu opakowań, a co za tym idzie na naruszeniu zawartości, co w efekcie czyni próbki bezwartościowymi. Ponadto prosimy o wskazanie niezależnej uprawnionej strony (laboratorium akredytowane zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r), która będzie wykonywała weryfikację jakościową, przesłanie procedury badania zgodnie z którą będą badane próbki

Odpowiedź: Zamawiający zapisał „w przypadku wątpliwości” Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 – Dotyczy wzoru umowy, § 1, ust. 1 – przy pierwszej dostawie Wykonawca dostarczy karty charakterystyki dla odczynników. W związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13 listopada 2007 w sprawie karty charakterystyki (Dz.U. 2007 nr 215 poz. 1588) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 28 września 2005 roku w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z ich klasyfikacją i oznakowaniem (Dz. U. nr 201 poz. 1674 z dnia 14 października 2005 roku), zapisami ustawy z dnia 11 stycznia 2011r. o substancjach i preparatach chemicznych i Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2008/112/WE z dnia 16 grudnia 2008 roku zmieniająca dyrektywy Rady 76/68/EWG, 88/378/EWG , Dyrektywy 2000/53/WE, 2002/96/WE i 2004/42/WE Parlamentu Europejskiego i Rady w

celu dostosowania ich do rozporządzenia nr (WE) 1272/2008 w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin (Dz. Urz. UE L 345 z 23 grudnia 2008 roku) wnosimy o dopuszczenie, aby dla odczynników wyspecyfikowanych w Grupie II, dla których zgodnie z obowiązującymi przepisami nie wydaje się karty charakterystyki substancji niebezpiecznej, Wykonawca złożył stosowne oświadczenie, co będzie zgodne z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 – Dotyczy wzoru umowy § 2, ust. 3 - Wnoskujemy o zmianę wskazanego zapisu wzoru umowy na: „W przypadku nie zachowania terminów ustalonych w ust. 2 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3 % wartości brutto niedostarczonego towaru w ramach zamówienia za każdy dzień opóźnienia”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8 – Dotyczy Grupy II, poz. 7 – standard anty-D - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty D stabilnego po otwarciu do końca okresu ważności odczynnika ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 9 – Dotyczy grupa I: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez krążki antybiotykowe pozytywnej opinii KORLD ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10 – Dotyczy grupa I: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków antybiotycznych z 12 miesięcznym terminem ważności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11 – Dotyczy grupa VIII: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie MIC testów w opakowaniach typu blister?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 – Dotyczy grupa IX: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie probówek i statywów od innego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 – Dotyczy grupa I Czy w pozycji 40 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nitrocefiny w formie pasków diagnostycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14 – Dotyczy grupa I Czy w pozycji 48 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamiast krążków nasasyconych glukozą i błękitem bromotymolowym, służących do różnicowania bakterii z rodzaju Moraxella od bakterii z rodzaju Neisseria, odczynnika w formie pasków diagnostycznych, które zmieniają kolor na żółty w wyniku metabolizmu badanej próbki. Oferowane paski diagnostyczne mają te same zastosowanie co krążki nasasycone glukozą i błękitem bromotymolowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15 – Dot. Grupy VIII – odczynniki bakteriologiczne. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków z gradientem antybiotyku wykonanych z higroskopijnej bibuły i posiadających pozytywną opinię KORLD?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16 – Dot. Grupy IX – Szczepy wzorcowe wraz z zestawem do ich przechowywania. Czy w pozycji 1. Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do przechowywania szczepów w stanie zamrożonym pochodzących od innego producenta niż statywy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17 – Dot. Grupa VIII Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe były wykonane z trwałego plastiku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 – Dot. Grupa VIII Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane paski zawierały 15 podwójnych rozcieńczeń oraz umożliwiały bezpośredni odczyt wartości MIC z testu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 – Dot. Grupa VIII Czy zamawiający wymaga, aby testy pochodziły od jednego producenta w celu zachowania standaryzacji badań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 20 – Dot. Grupa VIII Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ulotki, materiały informacyjne zostały załączone do oferty osobno w formie elektronicznej lub książkowej, podpisane tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 – Dot. Grupa VIII Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku z §2 ust. 1 dodatek nr 3 do SIWZ, jeżeli

Wykonawca załączy do oferty stosowne oświadczenie, że zaoferowane produkty nie posiadają w swoim składzie substancji niebezpiecznej lub zawierają je w stężeniach lub ilościach niższych od podlegających klasyfikacji jako niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych? Uzasadnienie: Tylko odczynniki / testy, które zawierają w sobie substancje niebezpieczne zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 28.09.2005r. w sprawie wykazu substancji niebezpiecznych wraz z klasyfikacją i oznakowaniem – Dz.U. 05.201.1674 – posiadają karty charakterystyk substancji niebezpiecznych. Dla odczynników / testów, które nie zawierają w swoim składzie substancji niebezpiecznych lub zawierają je w stężeniach lub ilościach niższych od podlegających klasyfikacji jako niebezpieczne w rozumieniu przepisów o substancjach i preparatach chemicznych nie ma obowiązku wystawiania kart charakterystyk substancji niebezpiecznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający wymaga kart charakterystyki dla odczynników substancji uznanych za niebezpieczne.

Pytanie 22 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu oferty dodatek nr 1, zapisów dotyczących tylko tych zadań, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Pozostałe części zostaną usunięte.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 23 – Pytania do umowy (dodatek . nr 3): §2 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrażą zgodę na modyfikację zapisu na: „W przypadku nie zachowania terminów ustalonych w ust.2 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,3% wartości brutto zamówionego, a nie dostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia. Kary umowne nie wyłączają możliwości dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.”? Uzasadnienie: Kara winna być liczona od części nienależytej realizacji zamówienia. Jeśli np. Wykonawca dostarczy 9 z 10 opakowań w terminie, a z uwagi na chwilowy brak asortymentu w magazynie 1 opakowanie dostarczy z jednodniowym opóźnieniem, to kara umowna liczona od wartości całej umowy jest karą nieuzasadnioną. Prosimy, by kara ta była liczona od faktycznie dostarczonego towaru z opóźnieniem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24 – Pytania do umowy (dodatek . nr 3): §3 ust. 1 – Czy Zamawiający wyrażą zgodę, aby termin płatności był liczony od daty prawidłowego wystawienia faktury a nie jak dotychczas od daty jej dostarczenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25 – Pytania do umowy (dodatek . nr 3): §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrażą zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na rozpatrzenie reklamacji do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26 – Pytania do umowy (dodatek . nr 3): §6 ust. 5 – Czy Zamawiający wyrażą zgodę na modyfikację zapisu na: „Strony ustalają, że ceny określone w kalkulacji oferty Wykonawcy mają być niezmiennie przez minimum pierwsze 12 miesięcy trwania umowy z zastrzeżeniem §6 ust. 2.”?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę §6 ust. 5 wzoru umowy przyjmuje zaproponowane brzmienie.

Sporządził: St. inspektor d/s zamówień publicznych
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził
Dyrektor SPZOZ w Sokółce
Jerzy Kułakowski