

Znak sprawy Sp/AZP/382/4/2018

Pyskowice, 2018-03-26

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ nr 8

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy:
Sp/AZP/382/4/2018. Nazwa zadania: Dostawa odczynników do laboratorium

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Dotyczy SIWZ:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby certyfikaty kontroli jakości, karty charakterystyk substancji niebezpiecznych oraz ulotki (metodyki) były dostępne na Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny, całodobowy dostęp bez konieczności dostarczania ww. dokumentów do dostaw? Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie.

Odpowiedź:

Tak, wyraża zgodę, pod warunkiem przesłania adresu na osobnej pojedynczej stronie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby obszerne instrukcje obsługi aparatu zostały dołączone wraz z dostawą na płycie CD?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby czas usunięcia usterki lub awarii analizatora wynosił 48h w dni robocze, od momentu zgłoszenia do naprawy na miejscu?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie V dopuści analizator rok produkcji 2012 , jeśli spełnia pozostałe wymogi SIWZ ?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę , aby termin ważności odczynników wynosił minimum 6 miesięcy od momentu dostawy, co będzie zgodne z paragrafem nr 5 punkt 2 wzoru umowy ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dostarczenie urządzenia zastępczego dotyczyło czasu naprawy powyżej 48 godzin w dni robocze? /dotyczy punktu 7 , wymagań dotyczących aparatu /

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytania do umowy (zał. nr 5):

Pytanie nr 7

§3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na poprawienie numeracji ustępów zawartych w §3?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę



Pytanie nr 8

§3 ust. 2 (winno być 3) – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Faktura winna być przekazana Kupującemu razem z dostawą. Sprzedający dopuszcza przesyłanie faktur za pośrednictwem poczty bądź kuriera, a także w wersji elektronicznej (format pdf) na adres email:, w takim wypadku faktura powinna zostać wystawiona w dniu wysyłki towaru do Kupującego”?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur korporacyjnych Wykonawca nie ma już możliwości dołączania faktur do paczki z realizowanym zamówieniem. Wykonawca zobowiązuje się do każdorazowego wystawiania faktur w dniu realizacji zamówienia oraz do ich przesyłania na adres siedziby Zamawiającego (za pośrednictwem poczty/ kuriera) bądź w formie PDF za pośrednictwem poczty elektronicznej na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail. Wykonawca dołączy do zamówienia specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy m.in. rodzaj i ilość dostarczonego towaru, cenę, numer katalogowy. Mając powyższe na uwadze prosimy o przychylne rozpatrzenie pytania.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

§4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie telefonicznej formy składania zamówień formą elektroniczną e-mail, pisemną lub przy użyciu faksu?

Uzasadnienie: Wykonawca nie ma możliwości przyjmowania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.
GŁÓWNY KSIĘGOWY
PROKURENT
mgr Beata Tęlepkó

Znak sprawy Sp/AZP/382/4/2018

Pyskowice, 2018-03-26

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ nr 9

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy:
Sp/AZP/382/4/2018. Nazwa zadania: Dostawa odczynników do laboratorium

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Pytania do Pakietu I – odczynniki do aparatu Sysmex KX-21:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza odczynnik rozcieńczający w opakowaniu 20 L, ponieważ tak oryginalnie konfekcjonowany jest ten odczynnik przez producenta aparatu?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie łącznie 36 opakowań po 0,5 L odczynnika lizującego ze względu na fakt, iż producent aparatu oferuje do sprzedaży opakowania zbiorcze 3 x 0.5 L odczynnika lizującego?

Odpowiedź:

Tak, dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga stosowania krwi kontrolnej zgodnie z datą ważności podaną na opakowaniu fiolki?

Odpowiedź:

Tak, wymaga.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

SZPITAL W FYSKOWICACH sp. z o.o.
GŁÓWNY KSIĘGOWY
PROKURENT
mgr Beata Telepko

Znak sprawy Sp/AZP/382/4/2018

Pyskowice, 2018-03-26

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ nr 11

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy:
Sp/AZP/382/4/2018. Nazwa zadania: Dostawa odczynników do laboratorium

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Odczynniki do aparatu Sysmex KX-21

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 dopuści płyn rozcieńczający w opakowaniach po 20 litrów ?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.
GŁÓWNY KSIĘGOWY
PROKURENT


mgr Beata Telepko

Znak sprawy Sp/AZP/382/4/2018

Pyskowice, 2018-03-26

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ nr 12

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy:
Sp/AZP/382/4/2018. Nazwa zadania: Dostawa odczynników do laboratorium

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Dotyczy przetargu nieograniczonego: Sp/AZP/382/4/2018 pakiet nr XII

Pytanie nr 1

Wnoskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w ramach kontroli międzynarodowej, kontroli wykonywanych przez IHiT w Warszawie, jako przeprowadzonej przez uprawniony podmiot - laboratorium certyfikowane do wykonywania tego typu badań tj. innej niż producent oferowanych odczynników i mikrokart, jako zewnętrznej usługi.

Uzasadnienie:

Zgodnie z otrzymanym pismem z RCKiK (który jest kontrolowany przez IHiT w ramach pełnionego nadzoru merytorycznego na terenie Polski zgodnie z wytycznymi Ministra Zdrowia) Certyfikat potwierdzający uczestnictwo pracowni serologii w programie zewnętrznej oceny jakości musi być wydany przez organizatora programu, a nie przez producenta odczynników oraz jak sama nazwa wskazuje ma posiadać cechy „zewnętrznej” a nie międzynarodowej czyli pochodzącej spoza terytorium UE np. Szwajcarii lub USA..

Dopuszczenie wnioskowanej kontroli zewnątrz laboratoryjnej prowadzonej przez IHiT w Warszawie jako usługi jest zgodne z obowiązującym prawem i daje bardziej wiarygodne wyniki, niż kontrola międzynarodowa (brak w aktach prawnych wymagania kontroli międzynarodowej) Dyskryminacja podmiotu polskiego na korzyść firm spoza terytorium UE jest niezgodne z art. 7 pzp oraz godzi w wiarygodność usług IHiT Warszawa , która świadczy w/w usługi na terytorium RP w większości szpitali w tym Bankach Krwi (RCKiK)

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Wnoskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania produktów równoważnych w dla badań wyspecyfikowanych w pkt 6 potwierdzenie grupy krwi noworodka A-B-DVI+ o zgodnie z art. 29 pzp

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 29 ust. 3 ustawy PZP, przedmiot zamówienia nie może być opisywany przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, chyba że wystąpią trzy poniższe warunki łącznie:

I. jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia,

II. zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń – zatem w każdym przypadku, gdy obiektywnie możliwe jest opisanie przedmiotu zamówienia w sposób niewymagający wskazania znaku towarowego, patentu, pochodzenia, itp., zamawiający powinien opisu właśnie w taki sposób dokonać,

III. wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny” – przy czym po pierwsze „równoważny” nie oznacza „identyczny” czy „tożsamy”, ale bardzo zbliżony co do parametrów technicznych i funkcjonalnych, a po drugie – zamawiający powinien opisać równoważność w SIWZ w taki sposób, aby później mógł jednoznacznie przesądzić, czy oferta jest równoważna, czy też nie (w przeciwnym wypadku nie będzie mógł prawidłowo ocenić ofert, a dopuszczenie równoważności będzie pozorne).

Dodatkowo wskazać należy, że dany produkt nie musi być wprost nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić, wykonawca musi dostarczyć jeden konkretny produkt (jak stwierdziła KIO m.in. w uchwale z dnia 6 kwietnia 2016 r., KIO/KD 23/16).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy wymagania: Wymaga się aby odczynniki, kontrole ,kalibratory dla danego aparatu musza pochodzić od jednego producenta

Zrozumiałym jest aby odczynniki do badań serologicznych pochodziły od jednego producenta jeśli Zamawiający wymaga analizatora automatycznego, jednakże brak takiego wymagania które jednocześnie ogranicza dostęp do rynku naszej firmie w metodzie manualnej. Wymaganie Zamawiającego w celu otrzymania tylko jednej oferty ważnej.

Zarzucaamy Zamawiającemu współpracy z firma DiaMed przy opisie przedmiotu zamówienia a zwłaszcza po zmianach z dnia 23.03-2018r gdzie dopuszcza się końcówki do pipet bez CE akceptując ułomność oferty DiaMed ,która jako jedyna w UE nie posiada CE na końcówki do pipet. Dla w/w organizacji zrobił wyjątek dlatego domagamy się traktowania pozostałych wykonawców tak samo .Wnosimy o zmianę siwz i dopuszczenie innego producenta celem uzupełnienia oferty.

Zarzucaamy Zamawiającemu opis przedmiotu zamówienia niezgodny z art. 7 ,art. 30 art. 29 oraz domniemyamy ,że przy opisie przedmiotu zamówienia korzystano z katalogi firmy DiaMed lub wymieniona firma czynnie uczestniczyła w sporządzeniu opisu przedmiotu zamówienia dla części 4 . Domniemanie powyższe opieramy na pisemnej deklaracji Zamawiającego w siwz która łączy wymagania niemożliwe do spełnienia przez jedynego konkurenta producenta i oferenta DiaMed Szwajcaria. Tym samym wyeliminowana na poziomie sporządzenia siwz producenta z terytorium UE co jest niezgodne z Dyrektywa Klasyczną 2004/18/WE. Państwa członkowskie chronią własny rynek wspólnotowy poprzez nieograniczanie dostępu producentom z obszaru UE.

Zamawiający wymaga : kart żelowych maksymalnie 6 mikrokolumn oraz wirówki 6-10 miejsc (CZYLI 6!!!) oraz kartę do potwierdzania grupy krwi noworodka (W ILOŚCI 90 TESTÓW) aby mieć pewność ,że tylko firma DiaMed złoży ważną ofertę. Wymagania w powyższej konfiguracji może spełnić tylko i wyłącznie DiaMed z siedzibą w Szwajcarii. Zamawiający dąży do otrzymania najdroższej oferty na rynku poprzez eliminacje innych wykonawców jak w roku 2017 . dlatego składamy wniosek O ZMIANE SIWZ

- a) Odstąpienie od jednego producenta w pozycji 6
- b) Dopuszczenie innej serii kart w poz 6
- c) Dopuszczenie w pozycji 6 innego rozwiązania technologicznego (równoważnego)

Przypominamy ,ż zgodnie z siwz to wykonawca odpowiada za jakość wyrobów do badań zatem o jakości decyduje czułość testów a nie dedykowane rozwiązania patentowe lub technologiczne.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuży terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

SZPITAL W PŁOCKUWIAŁCACH sp. z o.o.
GŁÓWNY KSIĘGOWY
PROKURENT

mgr Beata Telepko