Nowe Miasto Lubawskie, dnia 3 czerwca 2020 roku

## L.dz.SZP/ZP/1429/2020

Wszyscy Wykonawcy

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy odczynników laboratoryjnych z dzierżawą aparatury oraz jednorazowego sprzętu laboratoryjnego (postępowanie nr 11/PN/2020)

W związku z wpłynięciem od Wykonawców zapytań Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pyt. 1

GRUPA 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie części: III podłoża mikrobiologiczne na płytkach petriego oraz III gotowe podłoża w probówkach i utworzy dla nich oddzielny pakiet lub wyrazi zgodę na składanie oferty częściowej? Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wykonawcy, łatwego w identyfikacji, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w tej części, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie wysokiej jakości podłoża w niższych cenach niż faworyzowana konkurencja, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 2

Opisu przedmiotu zamówienia – pakiet 3

Czy Zamawiający w poz. 28 Kamery do ilościowej analizy elementów komórkowych w osadzie moczu ma na myśli ilość oznaczeń czy pojedynczych płyt?

Pojedyncza kamera to 10 oznaczeń. Wpisana w formularzu cenowym ilość 75 000 szt. kamer umożliwia uzyskanie 750 000 oznaczeń i wiąże się z kosztem ok. 150 tys. zł.

Jeśli podana ilość 75 000 dotyczy oznaczeń, wtedy w kolumnie ilość powinno zostać wpisane 7 500 szt. płyt.

Prosimy o wyjaśnienie.

Odp. Doszło do przeszacowania

4 500 kamer/3 lata

45 tys oznaczeń/3 lata.

Proszę powyższe uwzględnić w formularzu cenowym.

Pyt. 3

Projektu umowy

Dot. par. 2 pkt 2

Z uwagi na specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby.

Pyt. 4

Dot. par. 5 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 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.*

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby.

Pyt. 5

dot. Grupa 1

W związku z niespójnością pomiędzy SIWZ (pkt. IV), projektem umowy (§5 ust. 1), a wymaganymi parametrami jakościowo-użytkowymi odczynników (Załącznik nr 1 do SIWZ, pkt. 9) dot. Grupy 1, prosimy o potwierdzenie, że ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii transfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny wymaganych wyrobów, Zamawiający wyraża zgodę aby dostawa całości przedmiotu zamówienia w zakresie Grupy 1 odbywała się cyklicznie, średnio raz na miesiąc, zgodnie z załączonym do oferty/dostarczanym raz w roku harmonogramem dostaw na dany rok, uwzględniającym technologię produkcji asortymentu, z jednoczesnym zagwarantowaniem możliwości dostaw pilnych na cito w terminie do 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pyt. 6

W związku z wymogiem, o którym mowa w §4 ust. 2 projektu umowy, prosimy o doprecyzowanie, że w przypadku oferowania produktów, które nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne (w szczególności: zewnętrzna kontrola jakości, końcówki do pipety, oprzyrządowanie przedmiotu dzierżawy jak komputer czy drukarki), Zamawiający nie wymaga oznaczenia CE?

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pyt. 7

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania w dzierżawie - aparatury do mikrometody, przewidzianej przez producenta do zastosowania z oferowanym system mikrokolumnowym?

Odp. Zamawiający potwierdza.

Pyt. 8

Grupa  2 i grupa 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę komunikacji faksowej na komunikację drogą elektroniczną poprzez email?

Odp. Tak.

Pyt. 9

Dot. Załącznik nr 1 do SIWZ, Grupa 2

Czy Zamawiający może uzupełnić tabelę o liczbę oznaczeń jaką zamierza wykonać w pozycji 12. NT-proBNP?

Odp. 390 oznaczeń na 3 lata.

Pyt. 10

Dot. Załącznik nr 1 do SIWZ, Grupa 2, Dzierżawa analizatora immunochemicznego, Pozycja 22) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: możliwość zgłaszania awarii 24 h/dobę w dni robocze, czas oczekiwania na interwencję max 48 godzin w dni robocze?

Odp. Zamawiający przychyla się do prośby.

Pyt. 11

Dotyczy Grupy 5

Czy Zamawiający dopuści  w pozycji I.2  do zaoferowania testy do oznaczania lekowrażliwości wyłącznie  dla  bakterii Gram dodatnich , Gram ujemnych oraz drożdżaków , ze względu na fakt , iż na rynku polskim żadna firma nie posiada testów do automatycznego  oznaczania lekowrażliwości bakterii wymagających ( Neisseria /Haemophilus)?

Odp. Tak.

Pyt. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie punktu  7  tabeli asortymentowej o wycenę dodatkowych pozycji  celem umożliwienia zaoferowania części i materiałów zużywalnych do aparatu w liczbie opakowań zgodnie z zaleceniami producenta?

Odp. Tak.

Pyt. 13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dotyczącego aparatu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów opisanego jako  : „Aparat umożliwia wykonanie szybkiego badania wrażliwości drobnoustrojów z dodatniego posiewu zatwierdzoną przez EUCAST metodą RAST”?

Odp. Tak.

Pyt. 14

Czy Zamawiający wymaga pełnej  automatyzacji wykonywanych badań (napełnianie testów, inkubacja, odczyt wyników i usuwanie testów po zakończonym odczycie) w obrębie aparatu?

Odp. Tak.

Pyt. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla niezbędnej aparatury, co umożliwi szybkie rozwiązywanie problemów w oprogramowaniu, przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oprogramowania oraz udzielanie szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium? Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie umożliwienia Wykonawcy możliwości  zdalnego serwisowania oferowanego analizatora „Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie  VPN w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi  Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych  osobowych” lub przedstawienie własnych wymagań Zamawiającego w zakresie dostępu do danych i ich przetwarzania w formie odrębnej umowy lub oświadczenia w załączeniu dane informacyjne dotyczące VILINKA.

Odp. Tak.

Pyt. 16

Pytania do Umowy (Zał. nr 6):

§2 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: ,,Szczegółowy asortyment poszczególnych dostaw strony będą ustalać pisemnie, e-mailem”?  
Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawne i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.

Odp. Tak.

Pyt. 17

§5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: ,,Wykonawca wraz z dostawą dostarczy Zamawiającemu kopie certyfikatu jakości dla każdej serii dostarczonych pasków oraz instrukcje zawierające opis metody zastosowania w języku polskim\*\*. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczenia powyższych dokumentów wraz z realizowanym zamówieniem Zamawiający dopuszcza ich udostępnienie do całodobowego bezpłatnego pobrania ze strony internetowej Wykonawcy dostępnej pod adresem: ……………….”?   
Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz aktualne karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, deklaracje zgodności dostępne dla Zamawiającego całodobowo.

Odp. Tak.

Pyt. 18

dot. Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści chłodziarkę o parametrach: waga nie przekraczająca 30 kg, łączna pojemość 65 litrów, wyposażonej w czytelny, kolorowy wyświetlacz o dużej rozdzielczości i miękkie przyciski umożliwiające płynne sterowanie pracą lodówki i jej monitorowanie, dostarczanej w komplecie z 2 wyjmowanymi koszami drucianymi, pokrywą zamrażalnika?

Odp. Dopuszcza.

Pyt. 19

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z grupy 4 części I: Oznaczanie lekowrażliwości drobnoustrojów wraz z automatycznym analizatorem do oddzielnej grupy, takie rozwiązanie umożliwi przystąpienie do złożenia oferty na pozostałe odczynniki mikrobiologiczne większej grupie oferentów.

Odp. Zamawiający zmodyfikował załącznik nr 1 do SIWZ dnia 28.05.2020 r.

Pyt. 20

Czy Zamawiający w grupie 4 części II wymaga aby podłoża mikrobiologiczne posiadały pozytywną opinię KORLD?

Odp. Tak.

Pyt. 21

Czy Zamawiający w grupie 4 części IV wymaga szczepów wzorcowych z wymazówką do posiewu w zestawie?

Odp. Tak.

Pyt. 22

Dotyczy: GRUPA 1

Czy wymagania dotyczące chłodziarki (poniżej opis) to wymagania minimalne czy maksymalne? Czy sprzęt musi być certyfikowany przez TUV (jednostka notyfikowana) czy może być inna?

|  |
| --- |
| Odp. Podany opis chłodziarki to wymagania minimalne. Zamawiający dopuszcza certyfikowanie przez inne jednostki (proszę podać nazwę).  Pyt. 23 |

Prosimy o potwierdzenie ,że zaoferowane wyrobu muszą być oznakowane CE zgodnie z IHiT?

Odp. Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane produkty, które zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne posiadały oznakowanie CE.

Pyt. 24

Czy można zaoferować kontrolę zewnętrzną IHiT zamiast pochodzącej spoza granic Polski? Wskazanie pochodzenia usługi jest niezgodne z art. 7 Pzp dlatego wnosimy o dopuszczenie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej prowadzonej przez IHiT Warszawa .

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej prowadzonej przez IHiT Warszawa.

Pyt. 25

Zamawiający wymaga w Grupie nr 1 kart na 6 mikrokolumn dlatego składamy zapytanie :

Czy dopuści karty od 6 do 8 mikrokolumn pod warunkiem, że zaoferowany sprzęt będzie kompatybilny z kartami 6 kolumnowymi i 8 kolumnowymi bez dodatkowych kosztów. Powyższe pozwoli na pozyskanie 2 ofert a nie tylko jednej przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wymaga zaoferowania kart zgodnych z SIWZ.

Pyt. 26

Czy można zaoferować zestawy do kontroli codziennej z innymi przeciwciałami ( w pkt 8) dedykowane do zaoferowanego systemu i kart, pod warunkiem zgodności z wymaganiami IHiT i Ministerstwa Zdrowia?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 27

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów/wyrobów w POZYCJI 1, 2 innych niż marka DiaMed czyli równoważnych pod warunkiem, że spełnią wymagania funkcjonalności i/lub będą lepsze niż opisane?

Odp. Zamawiający wymaga zaoferowania produktów/wyrobów zgodnych z SIWZ.

Pyt. 28

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 4 Zamawiający wymaga zaoferowania kart na wykonanie 2445 badań próby zgodności?

Odp. W pozycji nr 4 Zamawiający wymaga zaoferowania kart do wykonania 2445 badań prób krzyżowych (surowica biorcy + krwinki dawcy).