

Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.
ul. Kościuszki 38
78-400 Szczecinek

**Do wszystkich Wykonawców
Nr sprawy 10/2020
Nr ogłoszenia 611009-N-2020 z dnia 2020-11-17 r.**

dotyczy: DOSTAWA ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ MIKROBIOLOGICZNYCH, DZIERŻAWA ANALIZATORÓW MIKROBIOLOGICZNYCH, ORAZ DZIERŻAWA ANALIZATORÓW PARAMETRÓW KRYTYCZNYCH WRAZ Z DOSTAWĄ MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH

Uprzejmie informujemy, że od uczestników postępowania wpłynęły zapytania odnośnie treści zapisów zawartych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Przytaczamy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie 1 – dot. SIWZ

Dot. rozdz. III (Opis przedmiotu zamówienia): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się instrukcje w języku polskim oraz certyfikaty kontroli jakości i karty charakterystyki substancji niebezpiecznej w języku angielskim?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 2 – dot. SIWZ

Dot. rozdz. III (Opis przedmiotu zamówienia): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie dodatkowego oświadczenia, w którym Wykonawca zadeklaruje, które produkty nie zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro i tym samym nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych? Nie wszystkie produkty wymagane przez Zamawiającego są wyrobami medycznymi

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 3 – dot. SIWZ

Dot. załącznika 2a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się instrukcje techniczne aparatu w języku polskim oraz certyfikaty w języku angielskim i odstąpi od wymogu dostarczenia ich wraz z ofertą?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 4 – dot. SIWZ

Dot. rozdz. III (Opis przedmiotu zamówienia, dot. pakietu 4): Czy Zamawiający dopuści produkty, których terminy ważności wynoszą w pozycjach: 3,8,9: 4 miesiące?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić minimalnego terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 5 – dot. Pakiet 4

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu opisanego w „Parametrach wymaganych aparatu” w poz.27, jeżeli zostanie zaoferowane :

Wykrywanie mechanizmów oporności przez aparat tj.: MRSA, MRSE, ESBL, MLSB, , HLLAR, VRE, VISA, GISA z ogólną informacją o podejrzeniu karbapenemazy typu MBL, KPC, OXA bez ich klasyfikacji? Zgodnie z rekomendacją Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów karbapenemazy należy potwierdzić metodą referencyjną.

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 6 – dot. Pakiet 4

Czy Zamawiający wymaga, aby butelki do posiewu krwi były zwalidowane przez EUCAST pod względem możliwości wykonywania antybiogramu bezpośrednio z dodatkowej butelki z posiewu krwi?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 7 – dot. Pakiet 4

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska, i czy opis „Podłoża kompatybilne z oferowanym w pozycji 11 aparatem” nie dotyczy pozycji 12, a nie 11 ?

Odpowiedź:

Zamawiający: Tak podłoża mają być kompatybilne z oferowanym w pozycji 12 aparatem

Pytanie 8 – dot. Pakiet 4

Czy Zamawiający w pozycji 11 wymaga zaoferowania materiałów zużywalnych i akcesoriów zarówno do aparatu do identyfikacji jak i posiewu krwi i czy wymaga zaoferowania bezpiecznych końcówek do przesiewu butelek dodatknych? Jeśli tak to w jakiej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający: Tak wymaga w ilości 500 sztuk

Pytanie 9 – dot. Pakiet 4

W związku z tym, że SIWZ zawiera dwa załączniki o tej samej nazwie 2a, dotyczące Pakietu 4 - parametrów wymaganych, które różnią się między sobą, czy Zamawiający może wykreślić jeden z nich ?

Odpowiedź:

Zamawiający: koryguje oczywistą omyłkę i zamieszcza na stronie prawidłowy załącznik 2A do SIWZ

Pytanie 10 – dot. Pakiet 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Aparat umożliwi wykonanie szybkiego badania wrażliwości drobnoustrojów z dodatniego posiewu zatwierdzoną przez EUCAST metodą RAST” w opisie parametrów wymaganych aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości, ponieważ opis ten dotyczy aparatu do posiewu krwi i w przypadku analizatorów do ID/AST jest niemożliwy do spełnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający: Zamawiający odstępuje od wymogu

Pytanie 11 – dot. wzoru umowy

§1 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Zamawiający określi wielkość i asortyment dostawy przez złożenie u Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną zamówienia przez Zamawiającego z terminem jego realizacji dni roboczych (zgodnie z terminem wskazanym w ofercie przetargowej). Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu medycznego dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 12 – dot. wzoru umowy

§2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca będzie realizował dostawy sukcesywnie, na podstawie zamówień częściowych składanych przez Zamawiającego, na swój koszt i ryzyko do Laboratorium Diagnostyki Mikrobiologicznej, ul. Ordona 22, 78-400 Szczecinek, w dniach od poniedziałku do piątku, w godzinach 8:00 – 14:00 na podstawie wystawionej faktury, dokumentu WZ bądź innego dokumentu”?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę, zamieszcza zmieniony wzór umowy na stronie postępowania

Pytanie 13 – dot. wzoru umowy

§4 ust. 5 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „zwłoki w realizacji zamówienia, o którym mowa w § 1 ust 2 umowy w wysokości 0,2% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 5% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką,”?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 14 – dot. wzoru umowy

§4 ust. 5 lit. e – Wykonawca zwraca się z prośbą o wyjaśnienie od jakiego momentu dana dostawa uważana jest za wstrzymaną a tym samym nie jest już kwalifikowana jako opóźnienie w dostawie?

Odpowiedź:

Zamawiający: „Kara opisana w § 4 ust. 5 lit. e wzoru umowy dotyczy sytuacji, w której Wykonawca nie zrealizowałby dostawy w ogóle, co Zamawiający jest w stanie stwierdzić dopiero po zakończeniu okresu obowiązywania umowy oraz w sytuacji, w której Wykonawca złożyłby oświadczenie o wstrzymaniu dostaw z przyczyn leżących po swojej stronie bądź z powodu nieterminowej płatności przez Zamawiającego (§ 4 ust. 8 Umowy)”.

i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie zwiększy konkurencyjność i umożliwi złożenie ofert w korzystniejszych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 23 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 8 i 13 produktów, które w związku na swoje przeznaczenie nie zostały sklasyfikowane jako wyroby medyczne?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 24 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 10 testu zawierającego w opakowaniu 25 sztuk wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 25 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 12 testu zawierającego w opakowaniu 50 sztuk wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 26 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 13 odczynnika zawierającego w opakowaniu 100 lub 50 ml wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 27 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 18 odczynnika w probówce zawierającej 2 ml wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 28 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 31 i 32 testów w postaci krążków?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 29 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 43 podłoża zawierającego w opakowaniu 20 sztuk wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 30 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 51 testu zawierającego w opakowaniu 25 sztuk wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 31 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 52 testu zawierającego w opakowaniu 16 sztuk wraz z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 32 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przechowywania płytek w temp. pokojowej przez 1 miesiąc dla pozycji nr 1-7?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 15 – dot. wzoru umowy

§ 1 ust. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie dodatkowego oświadczenia, w którym Wykonawca zdeklaruje, które produkty nie zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro i tym samym nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych?

Uzasadnienie: Nie wszystkie produkty wymagane przez Zamawiającego są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych (nie są objęte obowiązkiem posiadania deklaracji zgodności CE), nie podlegają rejestracji i polskie prawo nie narzuca obowiązku posiadania specjalnych dopuszczeń dla takich wyrobów).

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 16 – dot. Pakiet 5

§4 ust. 5 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5% wartości każdego złożonego zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 17 – dot. wzoru umowy

§ 1 ust. 5 (dot. pakietu 4): Czy Zamawiający dopuści produkty, których terminy ważności wynoszą w pozycjach: 3,8,9: 4 miesiące?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić minimalnego terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 18 – dot. Pakiet 5

Prosimy o informację czy zamawiający wymaga, aby wykonawca do oferty doliczył strzykawki dotętnicze (w ilości odpowiadającej ilości deklarowanych badań) kompatybilne z automatycznym mieszadłem próbek gazometrycznych wbudowanym w oferowany analizator?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak, należy doliczyć strzykawki dotętnicze w ilości odpowiadającej deklarowanych badań

Pytanie 19 – dot. Wzór umowy

Umowa wzór §1 pkt. 5

Czy Zamawiający dopuści 3 miesięczny termin ważności odczynników przy możliwości złożenia co rocznego harmonogramu dostaw w oparciu o planowane zużycie? Analizator pracuje jedynie na 2 materiałach zużywalnych z określonym przewidywalnym terminem przydatności (30 dni na pokładzie analizatora), co pozwala na dokładne przewidzenie ilości potrzebnych elementów zapewniających nieprzerwaną pracę. Łatwość planowania elementów zużywalnych w połączeniu z harmonogramem dostaw pozwoli na zmniejszenie stanów magazynowych.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 20 – dot. Pakiet 5

Prosimy o informację czy Zamawiający dopuści analizatory używane nie starsze niż rok produkcji 2016r. po pełnym przeglądzie i objęte pełną gwarancją na czas trwania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 21 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 41-42 (wymazówki) i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie zwiększy konkurencyjność i umożliwi złożenie ofert w korzystniejszych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 22 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1-14, 18-19, 22-27, 31-33, 43, 47-55

Pytanie 33 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży na płytkach z krwią z terminem ważności minimum 5 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 34 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży chromogennych na płytkach z terminem ważności minimum 7 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 35 – dot. Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży pozostałych na płytkach z terminem ważności minimum 11 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 36 – dot. Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 4 i 5 podłoży, które posiadają 3-miesięczny termin ważności od daty produkcji i tym samym minimum 11 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 37 – dot. Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 12 odczynnika, który posiada 6-miesięczny termin ważności od daty produkcji i tym samym minimum 4 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 38 – dot. Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 12 i 13 odczynników w probówkach 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie 39 – dot. Pakiet 1

Pytanie 1 - dotyczy pakietu 1 pozycja 34-40:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie odrębnego zadania dla szczepów wzorcowych, co umożliwiłoby Wykonawcy zaoferowanie szczepów z pierwszego pasaży z uznanych kolekcji ATCC oraz NCTC, w formie liofilizowanych krążków konfekcjonowanych po 10 sztuk w zbiorczym opakowaniu zgodnych z zaleceniami EUCAST (termin ważność 9 miesięcy).

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę, wydziela pozycje od 34 do 40 z pakietu 1, Zamawiający zamieścił na stronie postępowania zmodyfikowany załącznik nr 2

Pytanie 40– dot. Pakiet 1

Pytanie 2 - dotyczy pakietu 1 pozycja 56:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie odrębnego zadania dla pozycji 56, tj. testu kasetkowego wykrywającego mechanizmy oporności OXA-163, OXA-48, KPC, NDM, VIM. Umożliwiłoby to zaoferowanie Zamawiającemu test wykrywający 5 klas karbapenemaz:

Typ NDM: NDM-1 -2 -3 -4 -5 -6 -7 -8 -9 -11 -19

Typ KPC: KPC-1 -2 -3 -4 -5 -6 -7 -12 -14 -23 -28 -39

Typ IMP: IMP-1 -2 -4 -5 -6 -7 -8 -10 -11 -13 -14 -15 -16 -18 -19 -22 -26 29 -31 -37 -39 -46 -47 -56 -58 -61 -63 -71 -79

Typ VIM: VIM-1 -2 -4 -5 -6 -19 -23 -26 -27 -31 -39 -46 -51 -52 -54 -56 -58 -59,

Typ OXA-48: OXA-48 -58 -162- 181 -204 -232 -244 -245 -370 -436 -484

515 -517 -519 -535 -793

i ich różnicowanie, nie tylko dla bakterii z rodziny Enterobacteriaceae ale również u Pseudomonas aeruginosa.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Powyższe pismo stanowi pierwsze uzupełnienie treści SIWZ nr sprawy: **11/2020**.

Treść niniejszego pisma umieszczona jest na stronie: www.szpital.szczecinek.pl

Zamawiający

PREZES ZARZĄDU
Szpital w Szczecinie Sp.z o.o.


mgr Anna Zlotowska