



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 20 grudnia 2013 r.



AG-ZP.3320/ 73/ /13

Dotyczy: wyjaśnienie treści SIWZ.

Certyfikat nr 0092/2012
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 0171/2013
ISO 14001 : 2011

Certyfikat nr 0022a/2011
PN-N-18001 : 2004

Certyfikat nr 0172/2013
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 0023a/2011
HACCP



KOMITET
UPOWSZECZNIANIA
KARMIENIA
PIERSIA

tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Al. Jana Pawła II 10 informuje, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników dla Pracowni Bakteriologii wraz z dzierżawą analizatora do posiewu krwi i analizatora do identyfikacji lekowrażliwości. Poniżej podajemy treść wniosku i wyjaśnienie:

1. Dotyczy Zadania 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie do oferty wymaganych instrukcji technicznych w formie książkowej, osobno bindowanej, podpisanej na pierwszej stronie lub w wersji elektronicznej, np. na płycie CD?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza przedstawienie instrukcji technicznych w formie książkowej.

2. Dotyczy Zadania 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby Wykonawca dołączył do oferty przykładowe certyfikaty kontroli jakości dla kilku wybranych podłoży, na które Wykonawca składa ofertę, zaś do dostawy będą dołączane certyfikaty kontroli jakości odpowiednie dla danej serii dostarczonych produktów?

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SIWZ.

3. W związku z tym, że zalecenia EUCAST dotyczą wyłącznie oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów, czy w punkcie 3 „Dokumentów potwierdzających, że oferowana dostawa odpowiada określonym przez Zamawiającego wymaganiom, oraz informacje i oświadczenia” Zamawiający będzie wymagał złożenia oświadczenia, że „zaoferowane odczynniki, do których jest to wymagane”, są zgodne z zaleceniami EUCAST?

Wyjaśnienie: Wiążące są zapisy SIWZ.

4. Dotyczy zadania 3. „Warunki, jakie muszą spełniać podłoża”: Czy na potwierdzenie pochodzenia podłoży od jednego producenta, Zamawiający wymaga załączenia do oferty deklaracji zgodności, oświadczenia producenta, z których będzie jednoznacznie wynikało, kto jest producentem danego podłoża?

Modyfikacja pytania z dnia 16.12.2013 r.:

Czy na potwierdzenie spełnienia parametru „wszystkie podłoża pochodzą od jednego producenta” Zamawiający wymaga dołączenia dla produktów, które są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro, deklaracji zgodności lub zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych – zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., na których jest podana informacja o producencie danego wyrobu?

Wyjaśnienie: Zamawiający wymaga aby wszystkie podłoża pochodziły od jednego producenta. Wymóg podania producenta oferowanych podłoży jest zawarty w sposobie sporządzania oferty cenowej.

5. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 2, poz. Nr 7 płytkę chromogenną do ostatecznej identyfikacji *C. albicans*?

Wyjaśnienie: Tak.

6. Dotyczy Zadania 14: czy Zamawiający wymaga, aby w pozycji 4 obok testów na lekowrażliwość bakterii znalazł się test do automatycznego oznaczania lekowrażliwości grzybów? Uzasadnienie: poszerzenie puli dostępnych testów pozwoli Zamawiającego zdecydować w trakcie trwania umowy czy dany test będzie wykonywał, natomiast umieszczenie numeru katalogowego i nazwy testu w ofercie/ umowie da możliwość zakupu danego produktu.

Wyjaśnienie: Tak, zamawiający wymaga testu do oznaczania lekowrażliwości grzybów.

7. Dotyczy Zadania 14, pkt. 11 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający ma na myśli testy identyfikacyjne, w których znajduje się co najmniej 50 dołków?

Wyjaśnienie: Tak.

8. Dotyczy Zadania 14, pkt. 13 parametrów wymaganych: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie specjalnego kalibratora do urządzenia mierzącego gęstość zawiesiny w tabeli asortymentowej pkt. 5, gdyż jest to część eksploatacyjna niezbędna do pracy urządzenia mierzącego gęstość zawiesiny?

Wyjaśnienie: Wykonawca powinien zaoferować wszystkie części eksploatacyjne niezbędne do pracy urządzenia.

9. Dotyczy Zadania 16 poz. 14 „Enzym do ekstrakcji paciorkowców kompatybilny do testów lateksowych do identyfikacji paciorkowców gr A, C, C, D, F, G”; Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby odczynnik ten nie był wyceniany oddzielnie w poz. 14 – gdyż odczynnik ten zawarty jest w zestawie testu lateksowego do oznaczania paciorkowców poz. 8?

Wyjaśnienie: Tak, zamawiający wyraża zgodę.

10. Dotyczy Zadania 16, poz. 15 „Zestaw kontrolny do densytometru” Ile zestawów kontrolnych do densytometru Zamawiający wymaga w powyższej pozycji?

Wyjaśnienie: Dwa zestawy.

Dotyczy (wzór umowy 1):

11. §2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na określenie terminu dostawy do 5 dni roboczych?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

12. § 2 ust. 1 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na następujące przekształcenie treści zapisu: „Dostawy będą odbywały się przez okres 18 miesięcy licząc od daty zawarcia umowy. Kupujący będzie określał terminy dostaw odrębnymi zleceniami na piśmie określając asortyment i ilość zapotrzebowanych odczynników na cztery dni robocze wcześniej przed terminem dostawy.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

13. §2 ust. 3 – Czy Zamawiający uzna za należyte wykonanie umowy możliwość incydentalnego dzielenia dostaw? Uzasadnienie: Z uwagi na to, że oferowane produkty sprowadzane są bezpośrednio od producenta Wykonawca mając na uwadze interes Zamawiającego realizuje wszystkie zamówienia niezwłocznie. W przypadku złożenia zamówienia przez Zamawiającego na szereg produktów wewnętrzna procedura przewiduje natychmiastową wysyłkę wszystkich dostępnych na dzień złożenia zamówienia produktów. Realizacja zamówień częściowych jest sytuacją incydentalną jednak Wykonawca mając na uwadze dobro pacjentów oraz szybkość działania Zamawiającego w zaistniałej sytuacji nie chce wstrzymywać dostawy do czasu uzupełnienia całościowego zamówienia.

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza incydentalne dzielenie dostaw.

14. §2 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „Sprzedający rozpatrzy reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostawy przedmiotu umowy w ciągu 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

15. § 2 ust. 5 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie słowa „trzykrotna” słowem „pięciokrotna”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

16. § 6 ust. 1 tiret 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części, w wysokości 0,2% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru za każdy roboczy dzień zwłoki.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

17. §7 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „W razie trzykrotnej powtarzającej się zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo rozwiązać umowę bez potrzeby udzielenia dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kary umownej określonej w § 6 pkt.1.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

18. § 9 ust. 2 tiret 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto nie mogą ulec podwyższeniu. Powyższa zmiana nie jest zmianą umowną i nie wymaga od stron konieczności składania dodatkowych oświadczeń.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

Dot. Umowy (wzór 2):

19. §2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na określenie terminu dostawy do 5 dni roboczych?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

20. § 2 ust. 1 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, czy wyrazi zgodę na następujące przekształcenie treści zapisu: „Dostawy będą odbywały się przez okres 18 miesięcy licząc od daty zawarcia umowy. Kupujący będzie określał terminy dostaw odrębnymi zleceniami na piśmie określając asortyment i ilość zapotrzebowanych odczynników na cztery dni robocze wcześniej przed terminem dostawy.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

21. § 2 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy aparatu do 21 dni?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

22. §2 ust. 4 – Czy Zamawiający uzna za należyte wykonanie umowy możliwość incydentalnego dzielenia dostaw?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza incydentalne dzielenie dostaw.

23. §2 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „Sprzedający rozpatrzy reklamacje jakościowe i ilościowe dotyczące dostawy przedmiotu umowy w ciągu 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

24. § 2 ust. 6 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie słowa „trzykrotna” słowem „pięciokrotna”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

25. § 7 ust. 1 tiret 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części, w wysokości 0,2% wartości brutto zamówionego a niedostarczonego w terminie towaru za każdy roboczy dzień zwłoki.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

26. §7 ust. 1 tiret 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

27. §8 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „W razie trzykrotnej powtarzającej się zwłoki w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo rozwiązać umowę bez potrzeby udzielenia dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kary umownej określonej w § 7 pkt.1.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

28. § 9 ust. 2 tiret 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „w przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie mogą ulec ceny brutto. Ceny netto nie mogą ulec podwyższeniu. Powyższa zmiana nie jest zmianą umowną i nie wymaga od stron konieczności składania dodatkowych oświadczeń.”?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

29. Czy zamawiający dopuści podłoża do hodowli drobnoustrojów bez inhibitorów, w których inaktywacja antybiotyków następuje przez rozcieńczenie?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie dopuszcza podłoży bez inhibitorów.

30. Czy zamawiający dopuści aparat, którego zasada detekcji opiera się o pomiar zmiany ciśnienia gazów, gdzie mierzone są cztery rodzaje gazów w tym CO₂?

Wyjaśnienie: Nie.

31. Pytanie dot. zadania nr 1, Parametry aparatu do posiewu krwi, pkt. 6: Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o możliwość zaoferowania aparatu z komputerem zewnętrznym wraz z oprogramowaniem z możliwością podglądu prób w trakcie badania i tworzenia zestawień, którego obsługa nie wymaga stosowania dodatkowych akcesoriów zewnętrznych (w postaci myszki lub klawiatury zewnętrznej), a obsługa systemu odbywa się poprzez dotykowy panel LCD (posługujący się ikonami).

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wyraża zgody.

32. Pytanie dot. zadania nr 1, Parametry aparatu do posiewu krwi, pkt. 8: Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o wyjaśnienie czy w tym punkcie zamawiający oczekuje zaoferowania aparatu posiadającego możliwość dwukierunkowej komunikacji oraz przesyłania danych ze systemem informatycznym pracowni bakteriologii, czy też oczekuje wpięcia aparatu do sieci informatycznej? W takim przypadku prosimy o podanie jaki system laboratoryjny posiada obecnie zamawiający w celu określenia przez wykonawców kosztów wpięcia aparatu do sieci?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga wpięcia do sieci szpitalnej.

33. Pytanie dot. zadania nr 1, Parametry aparatu do posiewu krwi, pkt. 9: Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o możliwość zaoferowania systemu, w którym możliwa jest ocena

wzrostu drobnoustrojów dla podłoży preinkubowanych w postaci: oceny zmętnienia podłoża, zmiany zabarwienia podłoża hodowlanego oraz wybrzuszenia przegrody dla podłoży preinkubowanych przed umieszczeniem w aparacie. Takie rozwiązanie umożliwi zamawiającemu ocenę podłoży preinkubowanych. Dodatkowo oferowany system posiada również możliwość preinkubacji podłoży bez uszczerbku na wykrywalności drobnoustrojów do 48 godzin, co zapewnia prawidłową procedurę wykonania badania w przypadku kiedy podłoże z opóźnieniem trafia do systemu monitorującego? Zapis dot. wizualnej/ kolorymetrycznej zmiany zabarwienia czujnika jest zapisem dot. jedyne go producenta tego typu podłoży hodowlanych – firmy bioMerieux do systemu BactAlert i uniemożliwia złożenie oferty innym wykonawcom niż firma bioMerieux.

Pragniemy zwrócić równocześnie uwagę, iż zapis dot. „Wizualnej oceny wzrostu drobnoustrojów/ metoda kolorymetryczna” jest niezgodny z metodyką oraz zastosowaniem podłoży do automatycznych systemów do hodowli drobnoustrojów z krwi oraz płynów ustrojowych. Podłoża stosowane do systemów automatycznych mogą być jedynie wykorzystywane i poddawane ocenie wzrostu drobnoustrojów przez system hodowlany, który wykorzystuje specjalną metodę detekcji: kolorymetrię lub metodę fluorescencyjną, w zależności od rodzaju systemu hodowlanego. Wizualna ocena sensora, który przeznaczony jest do odczytu przez automatyczny system, może prowadzić do nieprawidłowej oceny zabarwienia i w takiej sytuacji do uzyskania błędnego wyniku badania, co może skutkować nieprawidłowym leczeniem lub nawet śmiercią pacjenta.

Zwracamy się zatem z prośbą do zamawiającego o usunięcie tego parametru lub zmianę zapisu na „możliwość wizualnej oceny wzrostu drobnoustrojów w podłożu dla butelek preinkubowanych/ metoda kolorymetryczna lub fluorescencyjna detekcji przez system hodowlany”.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

34. Pytanie dot. zadania nr 1, Parametry aparatu do posiewu krwi, pkt. 16: Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu, w którym możliwa jest jednoznaczna ocena wzrostu drobnoustrojów dla podłoży preinkubowanych w postaci: oceny zmętnienia podłoża, zmiany zabarwienia podłoża hodowlanego oraz wybrzuszenie przegrody dla podłoży preinkubowanych przed umieszczeniem w aparacie. Takie rozwiązanie umożliwi zamawiającemu prawidłową ocenę podłoży preinkubowanych. Dodatkowo oferowany system posiada również możliwość preinkubacji podłoży bez uszczerbku na wykrywalności drobnoustrojów do 48 godzin, co zapewnia prawidłową procedurę wykonania badania w przypadku kiedy podłoże z opóźnieniem trafia do systemu monitorującego.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SIWZ.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Samodzielnego Publicznego
Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
lek. med. Marek Lipiec