

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

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



Zamość dnia 11 kwietnia 2018r.

AG.ZP 3320.18. .18

Dotyczy : wyjaśnienia treści SIWZ

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników i probówek wraz z dzierżawą analizatorów moczu. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnienia:

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w pkt. 4 opisu przedmiotu zamówienia: „Wymagane parametry pomiarowe (co najmniej): pH, glukoza, białko, krew, urobilinogen, bilirubina, ketony, azotany, leukocyty, ciężar właściwy, kolor moczu, przejrzystość moczu” nastąpiła omyłka pisarska w słowie „azotany” i wymieniony punkt powinien brzmieć: „Wymagane parametry pomiarowe (co najmniej): pH, glukoza, białko, krew, urobilinogen, bilirubina, ketony, azotyny, leukocyty, ciężar właściwy, kolor moczu, przejrzystość moczu?”

Wyjaśnienie :

Zamawiający omyłkowo zapisał słowo „azotany” a powinno być „azotyny”.

2. Czy dla modułu do ilościowej analizy elementów upostaciowanych w moczu Zamawiający wymaga aby oznaczenie odbywało się w próbce nieodwirowanej na pokładzie i poza pokładem aparatu, podobnie jak zostało to określone w wymaganiach dla modułu do oznaczania parametrów fizyko - chemicznych?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aby analiza moczu w module do badań fizyko – chemicznych i w module do analizy elementów upostaciowanych odbyła się w nieodwirowanej próbce moczu.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby moduł do oznaczania parametrów fizyko – chemicznych był fabrycznie skalibrowany i nie była wymagana jego kalibracja przez użytkownika?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza kalibrację modułu do oznaczania parametrów fizyko –chemicznych wykonaną fabrycznie i wykonywaną przez użytkownika.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby paski do oznaczenia parametrów fizyko-chemicznych były wkładane na podkład aparatu w sposób ciągły bez przerywania pracy analizatora?



KOMITET
UPOWSZECHNIANIA
KARMIEŃIA
PIERSIĄ



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

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza aby nowe opakowania pasków do analizy parametrów fizyko – chemicznych były ładowane na podkład aparatu z krótkotrwałą przerwą w pracy aparatu.

5. § 3 ust. 6.1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: wykonywania bezpłatnych napraw dzierżawionych analizatorów w czasie 48 godzin w dni robocze licząc od zgłoszenia konieczności wykonania naprawy. W przypadku konieczności wydłużenia okresu naprawy, Sprzedający zobowiązany jest do bezpłatnego udostępniania do czasu zakończenia naprawy innych analizatorów tego samego typu w miejsce naprawianych. Czas reakcji serwisowej na zgłoszenie awarii rozumiany jako czas przystąpienia do naprawy od chwili zgłoszenia jej konieczności wynosi 24 godziny w dni robocze?

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

6. § 4 ust. 4 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na: „Wymienione ceny netto nie mogą ulec podwyższeniu przez okres obowiązywania umowy.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

7. Zamawiający w SIWZ wymaga złożenia przez Wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, oświadczenia, iż w przypadku gdy zaoferowane ilości przedmiotu zamówienia okażą się niewystarczające do wykonania określonej w SIWZ ilości oznaczeń, wykonawca dostarczy je na swój koszt. Prosimy o usunięcie w/w zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużywania odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużywania odczynników przez Zamawiającego. Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu: „z wyłączeniem sytuacji, w której wzrost wykorzystania odczynników będzie spowodowany wzrostem ilości badań, niż deklarowano w SIWZ bądź użytkowaniem analizatorów w sposób niezgodny z instrukcją obsługi analizatorów.”

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na ww. zmianę prosimy o modyfikację § 2 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 4a do SIWZ).

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

8. § 1 ust. 3 Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji umowy w mniejszym zakresie. W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20 % poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

9. § 2 ust. 7 i § 8 Prosimy o modyfikację ww. postanowienia poprzez dodanie zdania w następującym brzmieniu: „Przed zastosowaniem jednak powyższego środka, Zamawiający zobowiązany jest wezwać wykonawcę do spełnienia świadczenia, wyznaczając mu

odpowiedni termin do wykonania obowiązku umownego”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

10. § 3 ust. 6 pkt. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin reakcji serwisowej oraz czasu naprawy liczony był w dniach roboczych? Jeżeli tak prosimy o dopisanie po „w czasie 48 godzin/wynosi 24 godziny” wyrażenia „w dni robocze”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

11. § 3 – prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „w okresie gwarancji, gdy konieczność dokonania napraw powstała z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

12. § 5 ust. 1 - prosimy o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia poprzez zastąpienie zapisu „w ciągu 60 dni licząc od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury VAT” wyrażeniem „w ciągu 60 dni licząc od daty wystawienia faktury. Jeżeli Kupujący otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, termin płatności liczy się od dnia otrzymania faktury przez Kupującego”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

13. § 5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności w przypadku dzierżawy wynosił 30 dni i był liczony od daty wystawienia faktury VAT przez Wykonawcę?

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

14. § 5 – Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 08 marca 2013r za każdy dzień opóźnienia w zapłacie”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

15. § 5 – Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „Nie dokonanie lub opóźnienie zapłaty należności za dostarczony towar nie upoważnia Wykonawcy do wstrzymania dostawy kolejnej partii towaru, chyba że zwłoka w zapłacie przekracza 45 dni”. W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron, zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent swego świadczenia od kontrahenta, dlatego też zgodnie z art. 552 KC gdy kupujący dopuszcza się zwłoki z zapłatą ceny na dostarczony towar i powstaje przypuszczenie że

zapłata za towar który będzie dostarczony później nie nastąpi, sprzedawca może powstrzymać się z dostarczaniem pozostałego towaru wyznaczając dodatkowy termin do zabezpieczenia zapłaty.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

16. § 7 ust. 1 pkt. 1 – Prosimy o modyfikację ww. postanowienia umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

17. § 7 – prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: „Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego, z wyłączeniem okoliczności, o której mowa w § 11 niniejszej umowy”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

18. § 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10 % wynagrodzenia umownego, określonego w § 4 ust. 3 niniejszej umowy”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

19. § 7 Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania: „Obowiązek naliczania kary umownej w ust. 1 pkt.1 nie dotyczy okoliczności, gdy Wykonawca wstrzyma kolejne dostawy na skutek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 45 dni licząc od terminu zapłaty”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej oferowanej w czterech cyklach w roku? Zgodnie z wiedzą Wykonawcy dostawca kontroli zewnątrzlaboratoryjnej posiada tylko 4 cykle w roku. Dodatkowo analizator posiada moduł kontroli zewnątrzlaboratoryjnej producenta, co daje możliwość ciągłej kontroli zewnętrznej.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości w czterech cyklach w roku.

21. Czy ze względów na zastosowanie kliniczne oraz wstępną ocenę morfologii erytrocytów Zamawiający wymaga, aby analizator do oznaczania parametrów fizykochemicznych dokonywał różnicowania krwinek czerwonych i wolnej hemoglobiny?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza aby analizator do oznaczania parametrów fizykochemicznych dokonywał różnicowania krwinek czerwonych i wolnej hemoglobiny.

22. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator oznaczał dodatkowo kreatyninę oraz białko z dużą czułością, uwzględniają tym samym jego zmienny dobowy cykl wydzielania, poprzez wyliczanie wskaźnika A/C (albumina/kreatynina) co pozwala na diagnostykę wczesnych zmian degeneracyjnych nerek, co jest szczególnie istotne na oddziałach nefrologicznych, endokrynologicznych, nadciśnienia tętniczego i chorób wew.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza aby analizator oznaczał dodatkowo kreatyninę i białko o dużej czułości.

23. Czy ze względu na specyfikę oddziałów szpitalnych Zamawiający wymaga, aby analizator dokonywał dokładnego pomiaru bakterii z dodatkowym wskazaniem na Gramm (-) i Gramm (+) za pomocą oflagowania, co pozwala zminimalizować niepotrzebną antybiotykoterapię wykluczając próbki bez zakażenia układu moczowego?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza aby analizator dokonywał różnicowania bakterii na Gram (-) i Gram (+).

24. Czy Zamawiający wymaga aby analizator posiadał możliwość pomiaru próbek w trybie STAT (tryb manualny), co stanowi znaczne ułatwienie w przypadku konieczności wykonywania próbek pilnych (CITO) Dodatkowo tryb ten umożliwia pomiar z próbek o małej objętości (0,6 ml) co jest istotne przy próbkach pediatrycznych, neonatologicznych i próbek w przebiegu chorób np. ze skąpomoczem?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza opcję STAT.

25. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator dokonywał dokładnego pomiaru erytrocytów z oceną ich morfologii za pomocą oflagowania (erytrocyty dysmorficzne i izomorficzne)? Klasyfikacja ta w bezpośredni sposób umożliwia określenie źródła pochodzenia erytrocytów i pomocna jest do określenia odcinka układu moczowego, z którego pochodzą erytrocyty.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza aby analizator dokonywał oceny morfologii erytrocytów.

26. Czy Zamawiający wymaga, by różnicowanie kryształów i krwinek czerwonych odbywało się przy zastosowaniu dodatkowego sygnału światła zdepolaryzowanego? Rozbudowanie technologii opartej na cytometrii przepływowej o dodatkowy sygnał światła zdepolaryzowanego gwarantuje uzyskanie wiarygodnych, ilościowych wyników kryształów i krwinek czerwonych umożliwiając weryfikację wyników na oddzielnym scattergramie.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza zastosowanie dodatkowego sygnału światła zdepolaryzowanego do różnicowania kryształów i erytrocytów.

27. Czy Zamawiający wymaga, aby oznaczenie elementów upostaciowanych w moczu odbywało się za pomocą fluorescencyjnej cytometrii przepływowej, która jest obecnie najbardziej wiarygodną metodą pomiarową stosowaną w analizatorach do badań moczu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza następujące metody pomiaru elementów upostaciowanych, cytometrię przeplywową, konduktometrię z ogniskowaniem hydrodynamicznym i cyfrową analizę obrazu mikroskopowego z dokumentacją fotograficzną.

28. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator oznaczał minimalne stężenie białka na paskach testowych o wartości 10 mg/l.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyznacza wartości minimalnego stężenia białka oznaczonego na paskach testowych lecz będzie przyznawał punkty za najniższe zaoferowane przez Wykonawców stężenia białka oznaczonego na paskach, czyli najbardziej czułą metodę oznaczania białka.

29. Zadanie 1 – Czy Zamawiający wymaga, aby aparaty/moduły, czytnik zastępczy i paski pochodziły od jednego producenta?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aby moduł do oznaczania parametrów fizyko-chemicznych i moduł do ilościowej analizy elementów upostaciowanych i stosowne do nich paski pochodziły od jednego producenta. Zamawiający dopuszcza aby zastępczy czytnik pasków i stosowane do niego paski pochodziły od innego producenta niż aparat podstawowy.

30. Zadanie 1 – Czy Zamawiający wymaga wyceny w ofercie kosztów podłączenia systemu do LIS (SIS GEM)?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga wliczenia do wyceny ofert kosztów podłączenia do LIS.

31. Zadanie 1 – Czy Zamawiający wymaga możliwości uczestnictwa w programie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej, czy też wymaga zapewnienia/wyceny w ofercie uczestnictwa w programie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga wliczenia do wyceny oferty programu kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

32. Zadanie 1 – Czy program kontroli zewnątrzlaboratoryjnej ma obejmować parametry fizykochemiczne, jak i osad?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aby program kontroli zewnątrzlaboratoryjnej obejmował parametry fizykochemiczne.

33. Zadanie 1 – Czy Zamawiający dopuści program kontroli zewnątrzlaboratoryjnej obejmujący 4 cykle w roku?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza 4 cykle programu kontroli zewnątrzlaboratoryjnej.

34. Zadanie 1 – Czy Zamawiający wymaga programu wewnętrznej kontroli jakości tylko dla parametrów fizykochemicznych, w tym ciężaru właściwego?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza program kontroli wewnętrznej tylko dla parametrów fizykochemicznych.

35. Zadanie 1 – Czy Zamawiający dopuści, aby aparaty/moduły były zarządzane niezależnie?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza aby moduły były zarządzane niezależnie.

36. Zadanie 1 – Czy Zamawiający dopuści analizator do ilościowej analizy elementów upostaciowionych w moczu:

- wykrywający automatycznie ilościowo jedynie: RBC, WBC, WBCC, EC, SRC, HYA, Cast, GRA Cast, UNCC, CRY, YST, POI (RUO).
- Wykrywający automatycznie półilościowo/ jakościowo jedynie: BACT, MUC, AMO, CRY, Sperma, TRI
- Wykrywający inne (niezidentyfikowane) przy małym i dużym powiększeniu,
- pozwalający na definiowane i wybierane ręcznie przez Użytkownika: do 30 parametrów?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

lek. med. Andrzej Mielcarek
Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II
w Zamościu