

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

ZP/p/2374-7/2020

Poznań, dnia 24.02.2020 roku

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych wraz z zakupem podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych”. Nr postępowania: Zp/p/7/2020.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Nr 1 -4

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Zestaw zapytań nr 1

Pytanie 1

Dot. pozycja nr 3 Podłoże pediatryczne do hodowli bakterii tlenowych oraz grzybów drożdżopodobnych.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości butelek (szt.).

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień Ilość butelek pediatrycznych to 200 szt.

Pytanie 2

Dot. pozycja nr 4 Gotowy, certyfikowany suplement wzbogacający dla materiałów poniżej 0,5 ml oraz do podłoża pediatrycznych (płyny ustrojowe).

Czy w przypadku kiedy poszczególni Wykonawcy posiadają podłoża pediatryczne, które zawierają w składzie substancje suplementujące podłoże hodowlane takie jak NAD i HEMINĘ Zamawiający odstąpi od Wymogu wyceny dodatkowego suplementu wzbogacającego?

W przypadku niektórych producentów oferujących podłoża pediatryczne do hodowli drobnoustrojów z krwi oraz płynów ustrojowych nie ma konieczności suplementacji podłoża dodatkowym suplementem wzbogacającym zawierającym związki takie jak NAD czy HEMINA umożliwiające wzrost drobnoustrojów wybrednych z rodzaju Neisseria, Haemophilus ze względu na fakt, iż kompozycja i skład tych podłoży został zaprojektowany przez producenta w taki sposób aby podłoża były kompletne i zawierały te substancje w swoim składzie. Dodatkowa suplementacja nie jest w takim razie konieczna - oferowane podłoża są kompletne i

nie ma konieczności stosowania żadnych dodatkowych suplementów wzbogacających. Takie rozwiązanie umożliwi bezpieczne pobranie materiału do butelki bez konieczności dozowania czy wstrzykiwania dodatkowego suplementu, co związane jest w koniecznością wykonywania dodatkowych czynności przez personel laboratoryjny lub pobierający materiał bezpośrednio od pacjenta oraz niejednokrotnie niesie za sobą ryzyko zanieczyszczenia (kontaminacji) badanych próbek i musi być wykonywane w odpowiednich warunkach: komorach laminarnych w laboratorium oraz przy użyciu odpowiedniego bezpiecznego sprzętu jednorazowego: igły strzykawki, czy też specjalne adaptory do przenoszenia materiału.

Brak konieczności stosowania dodatkowego suplementu pozwala również na wprowadzenie oszczędności kosztów prowadzenia badania w przypadku diagnostyki płynów ustrojowych takich jak steryny płyny ustrojowe lub w przypadku pobierania bardzo małej ilości materiału jak krew od pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Dot. pozycja nr 1 Materiały zużywalne

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości igieł do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe.

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień ilość igieł do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe to 300 szt.

Pytanie 4

Dot. Parametry graniczne, pozycja nr 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie konfekcjonowania 25 sztuk butelek/op.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaproponowaną pojemność opakowania.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga zastosowania w aparacie minimum 3 algorytmów przeliczeniowych gwarantujące właściwą ocenę każdej butelki?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie min. 3 algorytmów przeliczeniowych aby gwarantować właściwą ocenę każdej butelki.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga możliwości wizualnej oceny wzrostu drobnoustroju w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia sensora wbudowanego w dno butelki?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza możliwość wizualnej oceny wzrostu drobnoustroju w podłożu na podstawie zmiany jego zabarwienia.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga stabilizacji temperatury w aparacie poprzez wbudowany system podwójnego grzania: ogrzewanie pojedynczej celki oraz ogrzewanie powietrza w aparacie?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza stabilizację temp. w aparacie poprzez system podwójnego grzania.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania systemu, który posiada możliwość zdalnego połączenia serwisowego?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania syst., który posiada możliwość zdalnego połączenia serwisowego.

Zestaw zapytań nr 2

Pytanie 1

Prosimy o podanie zapotrzebowania na butelki pediatryczne oraz igły do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z treścią wyjaśnień udzielonych na pytanie nr 1 w zestawie pytań nr 1.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży pakowanych po 100 butelek?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Parametry graniczne podłoży, pkt. 10 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu poprzez dodanie: „... lub Wykonawca udostępni stronę internetową, na której będą dostępne wymagane przedmiotowe dokumenty”?

Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaproponowany zapis.

Pytania dotyczące projektu umowy (załącznik nr 6 do SIWZ):

Pytanie 4

§2 ust. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia :

"Do każdej dostawy Wykonawca dołączy dokument zawierający: nazwę towaru, datę ważności, numer serii, ilość"

Uzasadnienie: Procedura sprzedaży Wykonawcy przewiduje dostarczenie wraz z dostawą specyfikacji wysyłkowej natomiast automatyczny proces równoległe dokonuje wysyłki faktury VAT na adres poczty elektronicznej Zamawiającego. Jednocześnie wykonawca umożliwia Zamawiającemu całodobowy dostęp do wszelkiej dokumentacji produktowej na swojej stronie internetowej. W związku z powyższym prosimy o modyfikacje postanowienia.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaproponowany zapis.

Pytanie 5

§5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wymianę wadliwej partii towaru w ciągu 5 dni roboczych? Wykonawca potrzebuje czasu, aby odebrać wadliwy towar, zbadać zasadność reklamacji oraz wysłać pełnowartościowy towar.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytania dotyczące projektu umowy (załącznik nr 6A):

Pytanie 6

§3 ust 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie terminu jako 48h w dni robocze ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowany zapis.

Pytanie 7

§3 ust 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację postanowienia :

"Po dwóch istotnych awariach tego samego modułu, których usunięcie wymaga wymiany części lub podzespołów Wykonawca w przypadku trzeciej awarii zobowiązuje się do wymiany dzierżawionego sprzętu medycznego na inny o tych samych parametrach technicznych bez dodatkowych opłat. Wymiana powinna nastąpić w ciągu 14 dni od daty zgłoszenia przez Zamawiającego, a na okres poprzedzający wymianę Wykonawca dostarczy zamienny sprzęt medyczny."

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zestaw zapytań nr 3

Pytanie 1

do pakietu 1

Czy Zamawiający wymaga , aby Wykonawca posiadał zwalidowaną, zgodną z EUCAST procedurę wykonywania lekowrażliwości drobnoustrojów bezpośrednio z dodatkowej próbki krwi ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza aby wykonawca posiadał zwalidowaną , zgodnie z EUCAST procedurę wykonywania lekowrażliwości drobnoustrojów bezpośrednio z dodatkowej próbki krwi.

hvc

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga , aby możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu minimum 24 h bez uszczerbku na wykrywalność wzrostu była potwierdzona wpisem do instrukcji używania producenta (dołączyć do oferty), co jest warunkiem możliwości preinkubacji po pobraniu materiału od pacjentów ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby możliwość opóźnionego wkładania butelek do aparatu min. 24h bez uszczerbku na wykrywalność wzrostu była potwierdzona wpisem do metodyki/ instrukcji używania producenta

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu posiadającego 120 miejsc inkubacyjno-pomiarowych ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca zaoferował podłoża pediatryczne były zwalidowane tylko do posiewu krwi? Do posiewu płynów ustrojowych zarówno u dorosłych **jak i u dzieci** zwalidowane są wszystkie pozostałe rodzaje oferowanych podłoży.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zestaw zapytań nr 4

Pytanie 1

dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80 % ilości wyszczególnionych w ofercie ? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że "nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5 % NIEZREALIZOWANEJ wartości umowy za odstąpienie od umowy przez Kupującego ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3
dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunków umowy poprzez obniżenie kary umownej w § 5 ust. 1.1 na poniższe ?

- 0,5 % wartości brutto rocznej wartości dzierżawy za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań określonych w § 2 ust. 1, § 3 ust. 5 Umowy

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 w związku z udzielonymi wyjaśnieniami tj. dokonuje modyfikacji SIWZ poprzez:

- 1) modyfikację załącznika nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, zgodnie z treścią załącznika do niniejszych wyjaśnień

Załączniki:

- 1) Formularz-asortymentowo cenowy

Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI
Poznań, ul. prof. Ludwika Bierkowskiego
dr n. med. *Nitola Petrov-Bitelski*

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: M. Flis

Z-ca Kierownika
Działu Zamówień Publicznych
mgr Michał Flis