



Warszawa, dnia 22 lipca 2019 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do wykonywania badań z zakresu immunohematologii wraz z dzierżawą sprzętu do ich wykonywania” - sprawa nr 33/PN/2019/JS

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień treści SIWZ:

Pytanie nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia punkt 3.1

W treści punktu 3.1 Zamawiający zawarł zapis „Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy – obowiązujące w okresie realizacji umowy – odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą automatycznego analizatora do ich wykonywania oraz z manualnym systemem stanowiącym zabezpieczenie (back-up) pracy analizatora metodą aglutynacji kolumnowej (na kartach/kasetach) zapewniające ciągłość pracy Pracowni Immunohematologii (zgodnie z obowiązującymi dostarczonej przez Wykonawcę do wykonania oznaczeń autoimmunologicznych metodą immunofluorymatyczną wraz z dzierżawą analizatora do ich wykonywania oraz komputerem, drukarką i stosownym oprogramowaniem”.

Prosimy o potwierdzenie, że powyższy zapis mówiący o oznaczeniu autoimmunologicznym metodą immunofluorymatyczną jest omyłką, a właściwy zapis powinien brzmieć: „do wykonania oznaczeń z zakresu immunohematologii metodą aglutynacji żelowej”.

Odpowiedź: Tak, wystąpiła omyłka pisarska. Zamawiający dokonuje sprostowania w następujący sposób:

BYŁO:

„do wykonania oznaczeń autoimmunologicznych metodą immunofluorymatyczną”

JEST PO SPROSTOWANIU:

„do wykonania oznaczeń immunohematologicznych metodą aglutynacji żelowej”

Pytanie nr 2 – Opis przedmiotu zamówienia pkt 3.7

W treści punktu 3.7 Zamawiający wymaga aby odczynniki posiadały co najmniej 6 miesięczny termin ważności, natomiast w załączniku nr 1 Zestawienie parametrów granicznych punkt 26 Zamawiający zawarł zapis „ Termin ważności odczynników i materiałów zużywalnych: minimum 5 miesięcy od daty dostawy”.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby odczynniki oraz materiały zużywalne posiadały termin ważności minimum 5 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby odczynniki oraz materiały zużywalne posiadały termin ważności minimum 6 miesięcy.

Pytanie nr 3 – Termin wykonania zamówienia pkt 8.1

W treści punktu 8.1 Zamawiający zawarł zapis „Wymagany termin realizacji zamówienia 24 miesiące od daty zawarcia umowy” natomiast w ogłoszeniu oraz załączniku nr 3 „Istotne, dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści umowy” w §8 Zamawiający wskazał okres trwania umowy 36 miesięcy.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby termin realizacji zamówienia wynosił 36 miesięcy zgodnie z załącznikiem nr 3.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby termin realizacji zamówienia wynosił 36 miesięcy, zgodnie z załącznikiem nr 3.

Pytanie nr 4 – Wykaz oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnienie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia pkt. 10.17

W treści punktu 10.17 podpunkt 1) Zamawiający wymaga aby wszystkie zaoferowane produkty zarówno odczynniki jak i analizator, system back-up oraz materiały zużywalne posiadały certyfikaty CE.

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści, aby składową systemu back-up były pipety oraz końcówki do niej dedykowane, nie posiadające certyfikatów CE, które zgodnie z wytyczną Komisji Europejskiej o wyrobach medycznych (Dyrektywa IVD98/79/EC) traktowane są jako sprzęt laboratoryjny ogólnego użytku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pipety oraz końcówki do niej dedykowane nie posiadające certyfikatów CE.

Pytanie nr 5 – Formularz ofertowy załącznik nr 1 przedmiot oferty

W treści tabeli (opis przedmiotu zamówienia) Zamawiający umieścił zapis przy załączniku nr 2A oraz 1B „do wykonania oznaczeń autoimmunologicznych metodą immunofluorymetryczną”.

Prosimy o potwierdzenie, że powyższy zapis mówiący o oznaczeniu autoimmunologicznym metodą immunofluorymetryczną jest omyłką a właściwy zapis powinien brzmieć „do wykonania oznaczeń z zakresu immunohematologii metodą aglutynacji żelowej”.

Odpowiedź: Odpowiedź: Tak, wystąpiła omyłka pisarska. Zamawiający dokonuje sprostowania w następujący sposób:

BYŁO:

„do wykonania oznaczeń autoimmunologicznych metodą immunofluorymetryczną”

JEST PO SPROSTOWANIU:

„do wykonania oznaczeń immunohematologicznych metodą aglutynacji żelowej”

Pytanie nr 6 – Załącznik nr 2A – Formularz asortymentowo – cenowy

Prosimy o potwierdzenie, że podane w kolumnie 3 ilości badań zawierają również ilości niezbędne do wykonania codziennej kontroli jakości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że w ilość badań w kolumnie 3 uwzględniono badania niezbędne do wykonywania codziennej kontroli jakości.

Pytanie nr 7 – Załącznik nr 2A – Formularz asortymentowo – cenowy

Czy Zamawiający dopuści modyfikację Załącznika 2A, w celu uwzględnienia wszystkich niezbędnych odczynników do wykonywania wyspecyfikowanych w tabeli badań (m. in. krwinki wzorcowe).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza rozszerzenie tabeli i ujęcie wszystkich niezbędnych odczynników do wykonywania wyspecyfikowanych w tabeli badań.

Pytanie nr 8 – Załącznik nr 1 – Formularz oferty – Zestawienie parametrów granicznych, pkt 3: Analizator i system back up pracujący na kompatybilnych odczynnikach umożliwiające wykonanie takich samych badań.

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie stosowane odczynniki zarówno w metodzie automatycznej jak i manualnej były uniwersalne, tzn. metodyka wykonania badania oraz sposób konfekcjonowania płynów oraz diluentów, a także materiałów zużywalnych były takie same (ta sama pozycja w formularzu asortymentowo – cenowym)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga (zgodnie z SIWZ).

Pytanie nr 9 – Załącznik nr 1 – Formularz oferty – Zestawienie parametrów granicznych, pkt 14: Analizator immunoematologiczny wyposażony w system, w którym nie powstają odpady pochodzące z procesów rozcieńczania (brak kuwet do wykonywania potencjalnych rozcieńczeń).

Prosimy o potwierdzenie, że zapis nie dotyczy buteleczek, w których konfekcjonowany jest odczynnik do sporządzania zawiesiny krwinek czerwonych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że zapis nie dotyczy buteleczek, w których konfekcjonowany jest odczynnik do sporządzania zawiesiny krwinek czerwonych.

Pytanie nr 10 – Załącznik nr 1 – Formularz oferty – Zestawienie parametrów granicznych, pkt 16: Inkubator do kart/ kaset serologicznych manualnego systemu stanowiącego zabezpieczenie (back – up) analizatora zaopatrzonego we wskaźnik czasu i temperatury inkubacji.

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany inkubator wraz z wskaźnikiem czasu i temperatury inkubacji, zawierał również funkcję czasu przeinkubowania karty.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 – Załącznik nr 1 – Formularz oferty, Zestawienie parametrów granicznych, pkt 19: Wszystkie karty/kasety, odczynniki oraz zestaw do badań immunoematologicznych od tego samego producenta.

Czy Zamawiający dopuści pipety oraz jednorazowe końcówki do pipet od innego producenta, niemieckiej firmy Sartorius?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12 – Załącznik nr 1 – Formularz oferty – Zestawienie parametrów granicznych, pkt 25: Wyniki uzyskane na kolumnach systemu immunoematologicznego dające możliwość dłuższego przechowywania w formie oryginalnej.

Czy Zamawiający dopuści karty, na kolumnach których opóźniony odczyt można przeprowadzić w czasie do 24 godzin po przetworzeniu kart, przechowywanych w odpowiednich warunkach (pionowa pozycja oraz temperatura lodówkowa (2 - 8 st. C).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 13 – Załącznik nr 2 – Formularz oferty – Parametry oceniane / Kryteria jakościowe dla systemu do badań immunoematologicznych, pkt 4: Oznaczania antygenów układu ABO, antygeny D z układu Rh oraz izoaglutynin grupowych krwi bez konieczności inkubacji karty/kasety.

Czy Zamawiający wymaga aby fakt braku koniecznej lub rekomendowanej inkubacji kart do oznaczania antygenów układu ABO, antygeny D z układu Rh oraz izoaglutynin grupowych (pozycja 1 Załączniku nr 2 A do SIWZ, Formularzu asortymentowo – cenowym), miał potwierdzenie w materiałach firmowych producenta, dołączonych do oferty przetargowej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 14 – Załącznik nr 2 – Formularz oferty – Parametry oceniane / Kryteria jakościowe dla systemu do badań immunoematologicznych, pkt 5, 6.

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wpisując ten sam parametr oceniany w punkcie 5 oraz 6 Zał. nr 2 do Formularza oferty, zamierzał wpisać go jednorazowo i przyznać mu 20 punktów, czy też omyłkowo zdublował owy zapis z pierwotnym zamiarem sprecyzowania dwóch różnych parametrów, przyznając każdemu po 10 punktów.

Odpowiedź: **Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ. W punkcie 5 Załącznika nr 2 do formularza oferty ocenie podawana jest obecność dokumentów dotyczących systemu do badań immunohematologicznych – 10 punktów, natomiast w punkcie 6 Załącznika nr 2 do formularza oferty ocenie podawana jest obecność dokumentów dotyczących dotycząca odczynników oraz kart/kolum przeznaczonych do oferowanego sytemu immunohematologicznego – 10 punktów.**

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie

Julita Skonieczna

Sporządził: Julita Skonieczna